

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.











•



... 120

NEUESTEN FORSCHUNGEN

IM GRBIETE

DRI

TECHNISCHEN UND ÖKONOMISCHEN

CHEMIE

H ERAUSGEGEREN

YON

OTTO LINNÉ ERDMANN Ausserondentl. Prop. an der universität zu leipzig...

JAHRGANG 1828

ERSTER BAND.

LEIPZIG 1828

TERLAG YON JOHANN AMBROSIUS BARTH.

JOURNAL

f Ü R

TECHNISCHE UND ÖKONOMISCHE

C H E M. I E

HRRAUSGEGEBEN

VON

OTTO LINNÉ ERDMANN Au**ssen**ordentl. prop. an der universität zu eripzig.

ERSTER BAND.

LEIPZIG 1828

VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.

PUBLIC LIBRARY ARROY, LENGT AND STERMS FOUNDATIONS

.

ı

.

;;

黄色.

67.95.49.7

Vorwort des Herausgebers.

Die Zeit ist gekommen in welcher endlich allgemein der hohe Werth der auf das Leben angewandten Naturwissenschaften erkannt wird; unsre Regierungen selbst geben täglich die schätzbarsten Beweise ihres Anerkenntnisses von Bestrebungen welche dahin abzwecken, den Wohlstand und die Ehre der ihnen untergebenen Nationen, durch Auwendung jener Wissenschaften auf Ackerbau, Künste und Gewerbe zu Der Herausgeber dieser Zeitschrift hofft demnach ein zeitgemässes, ja wie ihn manche ehrende und aufmunternde Zuschrift der bedeutendsten und sachkundigsten Männer glauben lässt, ein nothwendiggewordenes Unternehmen mit vorliegender Zeitschrift begonnen zu haben, und er denkt sich einigen Dank und Beifall seiner Leser zu verdienen, indem er demselben Mühe und Zeit zu widmen verspricht. Der eigenen schwachen Kraft mistrauend würde er es nicht gewagt haben, eine so wichtige und umfassende Arbeit, als die Herausgabe derselben ist, allein zu beginnen, hätte nicht besonderes Glück seinen ersten hierzu gethanen Schritten gelächelt, indem mehrere der Ersten und Besten unseres Fachs im deutschen Vaterlande, ihn mit Zusagen von Rath und thätiger Mitwirkung beehrten und ermuthigten. Mit einiger Sicherheit übergiebt er daher diesen Anfang seinen Lesern indem er hoffen darf, dass je weniger nachsichtig sie gegen seine

meist anerkannt trefflichen Mitarbeiter zu sein brauchen, um desto eher er selbst ihre Nachsicht wird in Auspruch nehmen können.

Zweck und Plan dieser Zeitschrift wie sie schon im besonders ausgegebenen Prospektus dargelegt wurden, sind kürzlich folgende,

Sie soll einen Vereinigungspunkt für die technisch - und ökonomisch - chemischen so wie für verwandte physikalische Arbeiten der praktischen Naturforscher des In - und Auslandes dorbieten und dadurch dem gebildeten Techniker und Oekonomen Gelegenheit zu einer vollständigen Bekanntschaft mit allen neueren Leistungen der Physik und Chemie gewähren, so weit sie thätig in das praktische Leben eingreifen.

Um diesen Zweck zu erreichen wird der Herausgeber nicht nur die ihm anvertrauten Originalabhandlungen vaterländischer Mitarbeiter, die natürlich immer als Hauptsache erscheinen werden, ohne Säumen mittheilen, sondern er verapricht auch, je nachdem es die Wichtigkeit des Gegenstandes erfordert, in vollständiger Uebertragung oder in zweckmässigem Auszuge alle im Auslande erscheinende technischund okonomisch-chemische Arbeiten, insofem sie nur der Wissenschaft und dem Leben wirklichen Gewinn bringen, seinen Lesern in die Hände zu geben. Bei Bestimmung der Wichtigkeit solcher Arheiten, wird er aber nicht blos seinen eigenen geringen Einsichten folgen, soudern sich in schwierigen Fällen, immer des gütigen Raths erfahrner, die Mülie der Redaction mit ihm theilender Gelehrter und Techniker bedienen. Namentlich darf er rühmen, dass Herr Dr. Speengel zu Göttingen den thätigsten Antheil an der Redaktion der okonomisch-chemischen Arbeiten nehmen wird, weshalb denn von dieser bis jetzt so sehr vernachlässigten Seite, das möglichet Vollendete mit Recht erwartet werden darf,

Gegenstände von minderer Wichtigkeit und solche chemische und physikalische Arbeiten die nur in einem entfernveren Zusammenhange mit Technologie und Ockonomie stenen, wird der Herausgeber von Zeit zu Zeit, ihren Resultaten each, ist einer freien Bearbeitung seinen Lesern vorlegen, um mf diese Art wiederholte Rükkehr zu einem Gegenstande von minderem Interesse möglichst zu vermeiden. Am Schlusse edes Bandes wird der Herausgeber ferner eine gedrängte Uebersicht der Fortschritte liefern welche die gesammte Chemie and die ihr zunächst verwandten Theile der Physik innerhalb der Zeit gethan haben welche während der Vollendung jedes Bandes verfloss, und somit denkt er zugleich das Journal zu einem Repertorio aller wichtigeren Leistungen der neuesten Zeit im Gebiete jener Wissenschaften zu erheben, dessen Brauchbarkeit er durch alljährlich zu liefernde Sachregister noch zu erhöhen hofft.

Kurze Notizen, Mittheilungen aus des Herausgebers Correpondenz u.s. w. werden eine stehende Rubrik in dem Journale
hilden, die zugleich Anfragen jeder Art über technisch- und
konomisch-chemische Gegenstände und denen darauf eingehenden Beantwortungen immer offen stehen soll, sobald sie
uur von irgend einem allgemeinen Interesse für die Leaer des
Journals zu sein scheinen. Mögen doch besonders vielbeschäftigte Techniker und Oekonomen diese Gelegenheit sich
kurz über irgend einen Gegenstand aussprechen und durch
segenseitigen Austausch der Ideen sich belehren zu können, rocht vielfach benutzen! Der Herausgeber bittet recht
deingend Jeden den entweder Maugel an Zeit oder Uebung
abhält, sich in grösseren Arbeiten auszusprechen ihm kurze
und praktische Bemerkungen, die sich im Gewerbsleben so
häufig darbieten, zur Benutzung für das Journal zu überlas-



120

• .

.

NEUESTEN FORSCHUNGEN

IM GEBIETE

DER

TECHNISCHEN UND ÖKONOMISCHEN

CHEMIE

H ERAUSGEGEBEN

YON

OTTO LINNÉ ERDMANN AUSSERORDENTL. PROF. AN DER UNIVERSITÄT EU LEIFZIG.

JAHRGANG 1828.

ERSTER BAND.

LEIPZIG 1828

TTRLAG YON JOHANN AMBROSIUS BARTH.

JOURNAL

f Ü.A

TECHNISCHE UND ÖKONOMISCHE

C H E M. I E

HERAUSGEGEBEN

VON

OTTO LINNÉ ERDMANN Ausgemondentl. prop. an der universität zu leipzig.

ERSTER BAND.

LEIPZIG 1828

VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.

Erst unch dem Zeitraume von 5 bis 6 Jahren hat der Wein seine Völlkommenheit erreicht, um, als eiter Weing auf Flaschen gezogen zu werden.

Die Fässer werden vor dem Einfüllen des Weins geschwefelt, vollkommen angefallt und dann fest verspundet,
um der Luft von aussen her keinen Zugang zu gestatten, weil
sonst nur zu leicht die Grundlage zur Säuerung des Weine
gelegt wird.

Behandlung der fothen Weine in Frankreich.

Die feineren rothen Weine, z. B. Chateau la Fitte. Medee und alle Bordeauxweine überhaupt, werden schon in ihren Reben anders behandelt, als die weissen.

Die Reben derselben werden nur einen Fuss hoch von der Erde gehalten, statt dass man die weissen Weine hoch sufschiessen lässt. Die Trauben sind an niedrigen kaum einige Zoll vom Boden entfernten Geländern besestigt.

Die Gemengtheile des Bodens bestehen deselbst aus durchsichtigen Kieselgeschieben mit sehr wenigem Thomasene Kieselgeschiebe scheinen vorzüglich dazu zu dienen die am Tage von der Sonne eingesaugte Wärste, in den dort oft feuchten und kühlen Nächten, den Reben mitzutheilen um die Ausbildung der Trauben zu begünstigen.

Der Boden wird, wie bey den weissen Weinen, in jedem Jahre viermal aufgelockert; aber die Art seiner anderweitigen Bearbeitung, ist von der bey den weissen Weiners verschieden.

Die Reben sind in Reihen gepflanzt, von welchen jede

Zwey Ochsen werden vor einen Pflug gespannt, den

Zwey Menschen folgen dem Pfluge, um diejenige Kedet

Die Ochsen ziehen in den Furchen auf beyden Seiten der Rebenlinie und ihre Huse sind, wegen dem steinigen Boden, mit breiten Eisen beschlagen, von denen jedes eine zehne die Halste der Fussohle bedeckt.

Auf gleiche Weise wird der Fuss der Reben wieder mit Erde bedeckt und der Boden späterhin noch zweymal ge-

pflügt.

Die Behandlung der Trauben, geschieht in La Fitte auf folgende Weise. Nachdem die überreifen von den noch unreifen Trauben sorgfältig getrennt sind, werden die Beeren der erstern, mittelst der hölzernen Rechen, von den Kämmen getrennt.

Die von den Kämmen getrennten Beeren, werden nun in eine hölzerne Kufe gebracht, darin aber weder getreten noch gepresset, sondern auf nachfolgende Weise bearbeitet.

Nachdem die Kuse mit den reisen Beeren angesüllet ist, wird sie mit einem in ihren innern Raum einpassenden hölzeren Deckel bedeckt. Auf diesen kommt ein reines Stück Leinwand zu liegen, und dieses wird wieder mit reinem Sande bedeckt, um die Einwirkung der äusseren Lust nach Möglichkeit abzuhalten.

Nach wenigen Tagen beginnt die Fermentation in jeder einzelnen Beere; ihre Hülle wird dadurch zersprengt und der Saft nimmt nun dunkelrothe Farbe so wie den den rothen Weinen eigenthümlichen Geschmack, aus den Hülsen der Beeren an, durch welchen Geschmack sich die erstern Weine des Medoc und besonders der von La-Fitte auszeichnen.

Die Kusen in denen jene Fermentation angestellet wird, sind so gross, dass jede einzelne 16 Tonnen (d. i. 16,000 Bouteillen oder 12,800 Berliner Quart) in sich fasset.

Die Fermentation dauert ohngefähr vier Wochen. Der gegohrne Wein wird nun von der Kufe abgelassen, und auf Fässer gezogen, um ihn die Gährung vollenden zu lassen, die vollkommen damit angefüllet und verspundet seyn müssen.

In den erstern zwey-Jahren wird der Wein in jedem Jahre dreymal, in den übrigen drey Jahren, in jedem zweymal auf Fässer abgezogen; um ihn von der abgelagerten Hefe
so wie vom Weinstein zu besreien.

Auch hier wird das Fehlende jedesmal durch Wein von demselben Jahrgange ersetzt. Vor dem fünften Jahre ist dieser Wein nicht brauchbar, um auf Flaschen gezogen zu werden; und während dieser Zeit berechnet man den Verkat, welcher verzehrt worden ist, auf 10 Procent.

Die Enbrikation der Weine in Frankreich.

Man begnügt sich indessen in Frankreich nicht, Wein
zu produciren, sondern man versteht auch die Kunst, ihn zu
fabriciren.

Man irrt sieh also im nördlichen Deutschland, wenn man glaubt, es sey hinreichend, den Most aus reifen Beeren der Fermentation zu unterwerfen, den Wein ablagern zu lassen und ihn dann zu trinken; man muss ihn auch versetzen; um ihm vollkommene Brauchbarkeit zu ertheilen.

In Prankreich werden die feinem Weine, welche für Bugland und die Colonien bestimmt sind mit Rhoneweinen und etwas Franzbranntwein versetzt.

Zu den weniger feinen Weinen setzt man spanische Weine, z. B. den von Bencarlo und Alicante.

Der junge Wein wird mit den weissen Weinen der Derdogne aus der Gegend von Bergerac versetzt und die Fertmentation durch das Schwefeln der Fässer unterdnickt.

Mit einem andern Wein gemengt, entwickelt sich nut eine neue innere Fermentation der ganzen Masse. Die Fässet werden durch eiserne Reife festgehalten und durch haltbare Stützen auf beiden Seiten unterstützt.

Das Spundloch bleibt offen, oder wird doch nur ganz locker verschlossen, um dem sich etwa entwickelnden kohtlensauren Gas einen Ausweg zu bahnen.

Jene zweite Gährung giebt den jungen Weinen ein scheinbar höheres Alter; so wie Weine von schlechtern Jahren, denen von guten Jahren, in der Qualität näher gebracht werden.

Anderweitige Zusätze, die man in Frankreich den Weitnon giebt, bestehen in florentinischer Violenwurzel, in Gewürznelken, in Himbeeren und in Veilchen. Durch diese
Materien wird den feinen Weinen des Medoc das Rigenthümliche im Geruch und Geschmack ertheilt.

Das bisher Erörterte mag den vaterländischen Kultivateurs der Weinberge im nördlichen Deutschland einige Winke geben, wie sie die Verbesserung ihrer Weinberge beginnen sollen, um mit der Zeit brauchbare, selbst den Gaumen des Schmeckers reizende Weine im Vaterlande zu preduciren und den Ertrag ihrer Weinberge dadurch zu vergrössern.

Bemerkungen zur Feredelung der in nördlichen Ländern erzielten Weine.

Methode gegeben, deren man sich in Frankreich zur Kultur der Reben, so wie zur Bearbeitung des Mostes auf Wein, bedient. Was die dortige Kultur der Reben betrifft, so verdient sie ine ganz besondere Beachtung, von Sciten des deutschen Weinkultivateurs. Was hingegen die Beurbeitung des Mostes durch die Fermentation so wie die Verbesserung der Weine von schlechten kalten Jahren betrifft: so lässt solche noch manches zu wünschen übrig und giebt einen Beweis, dass man auch im Frankreich noch am Schlendrian klebt, ohne dasjenige zu kennen oder in Nutzanwendung zu setzen, was die Fortschritte der Chemie in der neueren Zeit zu dem Behuf dargeboten haben.

Was ich bisher über die Kultur der Reben und die Behandlung des Mostes in Frankreich erörtert habe, ist das Resultat desjenigen, was mir durch Correspondenz, so wie durch den Inhalt einer kleinen interressanten Schrift *) darüber zu Theil worden ist.

Dass man aber auch in Frankreich noch weit entsernt vom Ziele ist, um alles zu vermeiden, was auf die Produci tion des Weins einen nachtheiligen Kinfluss haben kann, gehot aus der beschriebenen dort üblichen Methode der Behandlung des Mostes hervor.

Most heisst der Saft, welcher nebst den Samenkernen unter der Hülle der Weinbeere eingeschlossen, und dadurch von dem Eindrange der Luft, von aussen her, geschütt ist. In diesem unverletzen Zustande trocknen die Beeren in mässiger Wärme nach und nach aus und bilden die sogenannten Rosinen; ohne dass eine Fermentation erfolgt. Werden sie hingegen verlett, so dass die änssere Luft mit dem innern

Minheilungen aus dem Tagebuche eines Reisenden in den Jahren 1821 and 1822. Leipzig 1824,

Safte in Berührung treten kann; so ist die Fermentation und vermeidlich.

Hierin liegt also der zureichende Grund, warum der Mostgleich nachdem er gekeltert worden ist, zu fermentiren beginnet and diese Fermentation bis zur Vollendung fortsetzt.

Wird der Saft, gleich nach dem Auspressen erhitzt, en kommt er zur Gerinnung, sein natürliches Ferment sondert sie aus, nud seine Fermentibilität ist verändert. Hierin ist die Grund gegeben, warum in südlichen Ländern der Most gekocht wird, um die sogenannten setten, schweren und sässen Weine daraus zu produciren, die unter dem Namen Sect bekannt sind, welche stets einen grossen Theil Zucker, in noch ungeänderten Zustande, enthalten.

Der Methode deren man sich in Frankreich bey den rothen Weinen bedient, hat keine andere Absieht als die zutretende Luft abzuschneiden, welche während der Fermentation in offenen Raumen einwirkt. Die Beeren verletzen sieft in dem dort gedachten übereinander gelagerten Zustande von selbst, und die Gährung beginnt beym geringsten Luftzutritt. der selbst durch die Decke von Holz, von Leinwand und von Sand, nicht vermieden werden kann; aber der Zutrill der Luft kann, bey jeuer Bedeckung, stets nur gering seyn."

Wird die Fermentation des Mostes in ganz offenen oder doch nur in sehr leicht bedeckten Gefassen veranstaltet: so wirkt die hinzutretende Luft, auf eine für den künftigen Wein sehr nachtheilige Weise: so wie der Alkohol sich bildet, setzt sie Sauerstoff daran ab und wandelt ihn in Essigsäure un, die in dem Weine als säuerudes Ferment anhaltend fort-

wirkt und seine Verschlechterung nach sich ziehet.

Diese nachtheilige Einwirkung zeigte ich bereits im Jahre 1801 *) anf die Fermentation der Brandtweimmeische. Vielleicht auf meine Beobachtung gestützt machte der Kaufmann Herr Johann Nepomuk Schlachter zu Constanz **) im" Jahre 1808 deren Anwendung auf die Fermentation des

^{*)} Hermbatadt's Archiv der Agrikulturchemie. 2. Bud. S. 150 etc.

^{**)} J. Zieglersteiner in Winterthur; in den Missellen für die hensie Welkende, April 1812, Nr. 32.

Weinmostes. Dort zeigte ich nämlich, dass, wenn die Fermentation in Gelässen veranstaltet wird, die dergestalt verschlossen sind, dass das während der Fermentation sich erzeugende und entwickelnde koklensaure Gas einen Ausgang findet, der zutretenden atmosphärischen Lust aber kein Eingang gestattet wird, keine Säurebildung möglich ist; folglich auch bey der Anwendung auf Wein, ein geistreicherer Wein erhalten werden muss.

Es ist einleuchtend, dass der erst im Jahre 1822 von einer Demoiselle Gervais zu Paris gemachte, und von dem berühmten Chaptal so sehr gerühmte Vorschlag mittelst eines von ihm angegebenen Apparates, die Fermentation des Mostes, ohne Zütritt der Lust zu veranstalten, vielleicht eben daher entnommen worden ist. Uebrigens hat Gay-Lussac gezeigt, dass ähnliche Vorschläge bereits von einem Franzosen, Namens Goyon de la Plombarie im Jahre 1757 gemacht worden sind *) die vielleicht ebenfalls der Demoiselle Gervais zur Anleitung dienten.

Die Fermentation des Mostes in verschlossenen Räumen bedarf übrigens gar keiner kostspieligen Apparate; man erreicht den Zweck vollkommen, wenn der gewöhnliche Gükrungsbettig mit einem lustdicht schliessenden Deckel verschen wird, in dessen Mitte sich eine 4 bis 5 Zoll im Durchmesser haltende kreisförmige Oessnung besindet, in der ein eben so weistes und 18 Zoll hohes Rohr von Blech oder Holz besestigt ist. Durch dieses entweicht das sich erzeugende kohlensaure Gas unbehindert. Da dieses aber specisisch dichter als die atmosphärische Lust ist, so kann dieselbe nicht zu dem gährenden Moste hinzu treten; und die Erzeugung von Essigsäure bleibt unmöglich.

Diese Versahrungsart empsehle ich jedem Weinbauer, wenn er einen unverdorbenen geistreichen Wein gewinnen will. War aber die Temperatur des Jahres sehr niedrig, konnten die Trauben nicht ihre vollkommene Reise annelmen; so werden sie wenig Zuckerstoff aber desto mehr

^{*)} Journal oeconomique, 1757.

Jour, f. techu, u. ökon. Chem. I. I.

Weinstein und Aepfelsäure im Moste enthalten; und state kann aus diesen um ein saurer geistarmer Wein hervorgehen.

Hier tritt der Zeitpunct ein, wo man demselben zu Hülse kommen, den Mangel an Zucker ersetzen muss. Man erreicht diesen Zweck, wenn man dem Moste, vor der Gährung, 3, 4, hochstens 5 Procent gemeinen rohen, an dessen Stelle auch Koch - oder Furinzucker zusetzt, der vorher in einer kleinen Portion Most kalt aufgelost, und dann dem übrigen Moste zugegeben wird; in welcher Versetzung man ihn nun der Fermentetion im verschlossenen Bottig, oder auch in grossen mit einem Ausgangsrohre versehenen Fässern, unterwirft. Das Ende der Fermentation giebt sich deutlich zu erkennen, wenn ein in die Ausgangsöffnung des Rohres hinneingeleitetes und bis zur Hälfte desselben eingetauchtes brennendes Licht nicht mehr verlöscht; von welchem Zeitpunkteab, nun der gegohrne Most sogleich in verschlossene Fässer gebracht werden muss um die vollkommene Ausgälurung 🗪 beendigen.

Da aber, nach Beendigung des ersten Gährengsprozesses der Most noch viel Kohlensäure gebunden hält, die hinweg geschafft werden muss: so darf man die Spundofnung nicht fest verschliesen, wenn nicht das ganze Fass gesprengt werden soll.

Jener Zweck wird aber auf folgende Weise erreichts man bohrt in den Spund ein 1 Zoll weites Loch, belestigt in diesem luftdicht, ein heberförmig gebogenes Rohr von Glas, mit seinem einen Schenkel, und taucht den zweiten Schenkel in ein Gefäss mit Wasser, 3 bis 4 Zoll ein. So vorbereitet gehet nun die Nachgährung ohne Hinderniss vor sich, ohne dass ein Sprengen des Fasses möglich ist. Das sich etwa entwickelnde kohlensaure Gas findet einen freyen Ausgang, ein Zutritt der atmosphärischen Luft von aussen her zu dem Wein, bleibt aber durchaus unmöglich.

Wollen die Weinkultivateurs des Nordens von Deutschland sich dieser Verfahrungsart bedienen, so werden sie einen Wein produciren, der dem der südlichen Provinzen, mehr oder weniger, an die Seite gestellt werden kannWie verhült sich der Ertrag des Ackerbodens bei dem Anbau der Kartosseln, gegen den Anbau des Roggens, wenn beide auf Brandtwein verarbeitet werden und die duvon übsallende Schlämpe zur Ernährung des Viehes benutzt wird.

Vom

Geh. Rathe u. Professor Dr. HERMBSTARDT in Berlin.

Da hey der jetzt immer mehr sich verbreitenden Wechselwirthschaft die Kartoffeln, als behackte Frucht, in der
Brache gebaut werden: so kann von einer Entziehung des
Ackerbodens für den Getreidebau, durch den Anbau jenes
Knollengewächses, durchaus nicht mehr die Rede seyn.

Es entstehet aber die Frage, wie verhält sich der Geldertrag von einer gegebenen Ackersläche des Bodens, wenn solche mit Getreide, namentlich Roggen, oder mit Kartoffels bebauet wird, wenn die Erzeugnisse von Beyden auf Brandtwein und die dabey absallenden Rückstände, zur Nahrung für das Vielt verwendet werden sollen?

Angenommen es werde ein magdeburger Morgen Ackersläche (= 180 Rheinländischen Quadratruthen), mit einem gestrichenen Berliner Scheffel (= 3072 preussischen oder 2770,742 pariser Kubiczollen) besäet, und dieser liesert das sechste Korn Ertrag: so werden davon sechs Scheffel Körner und, wenn man sür einen Scheffel Körner 15 Garben in Rechmang stellt, sechs Mandel oder anderthalb Schock Stroh gewonnen.

Solches giebt, das Bund Stroh zu 15 Psund Gewicht angeschlagen, in Summa (15. 15. 6.) = 1350 Psund Stroh, welche als Hechselsutter oder als Streustroh in Dünger verwandelt werden sollen.

Wird hingegen dieselbe Ackersläche mit zehn gehäusten Schesseln, Kartoffeln belegt, und davon auch nur das zehnte

Korn als Ertrag geerndtet *), so beträgt der Gesammtertrag an Knollen, hundert Scheffel; oder, da der Berliner Scheffel Kartoffeln, gehäuft gemessen und von allen anklebenden Erdtheilen durch das Waschen befreit, hundert Pfund wiegt, in Summa tausend Pfund.

Rechnet man serner dass, wie ich mich vielfaltig durch darüber angestellte Versuche überzeugt habe, von jeder Kartoffelstaude & Pfund trocknes Kraut nebst Stängeln gewonnen wird, (die vor und während der Ernde absallenden und nach der Verwesung als Dünger wirkenden Samenkupseln nicht gerechnet): so werden von einem magdeburger Morgen Akteriläche (zu 18,000 Quadratfuss, und für jede einzelne Stande 2 Quadratfuss Raum in Anschlag gebracht), in Summa 1500 Pfund trockenes Kraut in Rechnung zu stellen seyn, also 150 Pfund mehr, als das Stroh vom Roggen beträgt.

Es ist freylich zu erwägen, dass weil der Abfall an trockenem Kraute und Stängeln von den Kartoffeln, nicht eingefahren und als Streue gebraucht wird, sondern auf dem Felde liegen bleibt, der Landwirth dadurch eben so viel Streue verliert; dagegen kommt dieses Kraut aber dem Ackerals Dünger zu gute, wenn solches nur gleich untergepflügt wird, um verwesen zu können; auch kann das Land, gleich hinter der Kartoffelerndte mit Roggen besäet werden; ich erhielt das on stets einen reichen Ertrag an Körnern und an Stroh, ohne dass ein anderer Dünger zugegeben wurde.

Werden die vorher gedachten, von einem magdeburger Morgen geerndteten sechs Berliner Scheffel Roggenkörner, die, den Scheffel zu 80 Plund berechnet, zusammen 480 Pfund wiegen, auf Brundtwein verarbeitet und die dabey abfallende Schlämpe zur Nahrung für das Vielt benutzt; so giebt dieses folgendes Resultat.

Aus einem Berliner Schessel Roggen können 20 Berli-

^{*)} Ich habe hier das Minimum als Ertrag augenommen; bey guter Düngung, geeignetem und tief gepflügtem Boden, so wie günstiger nicht zu trockener Witterung haben, ich selbst so wie andere, oft das Funfzehnte, das Achtzehnte, ja selbst das Zwanzigste Korn Ertrag gewonnen.

ner Quart *) Brandtwein gezogen werden, der nach der Alkoholemeter - Skala von Richter 30 Procent; nach der von Tralles hingegen 43 Procent Alkoholgehalt besitzt; also aus sechs Berliner Scheffeln des von einem Morgen gerndteten Roggens, überhaupt 120 Berliner Quart.

Hiernach werden also, aus dem von einem Magdeburger Morgen gewonnenen Roggen, überhaupt 120 Berliner Quart au Brandtwein gewonnen.

Es ist ferner durch die Erfahrung begründet, dass Hundert Gewichtstheile irgend einer trocknen gährungsfähigen Substanz, wenn solche die Weingährung überstehet, 75 Procent am Gewicht verliert: also beträgt die trokne Substanz in der Schlämpe, welche nach der Destillation des ausgegehrnen Gutes von sechs Scheffeln Roggen zurück bleibt, wenn solcher auf Brandtwein verarbeitet würde, nur 120 Pfund; die fehlenden 360 Pfund aud theils als Atkohol ausgeschieden, theils während der Fermentation, als kehlenemung Gas, theils als Dunst entweichen.

Werden hingegen die Kartoffeln auf Bransdissein verarbeitet, so bieten solche folgende Resultate dar.

Der Berliner Scheffel Kartoffeln ohne die Ausbeute welche der zur regelmässigen Fermentation erforderliche Malzzusatz darbietet, liefert 5 Berliner Quart Brandtwein, von obigem Alkoholgehalte; also von 100 Scheffeln, als dem Gewinst von einem Magdeburger Morgen, 500 Quart, folglich 380 Quart mehr, als der Roggen, der von einer gleich grossen Ackersläche geerndtet werden kann.

Es lehrt ferner die Erfahrung, dass Hundert Pfund frische Kartoffeln, wenn solche vollkommen ausgetrocknet werden, im Durchschnitt 25 Pfund trockne Substanz übrig lassen.

^{*)} Das Berliner Quart ist gleich 59 Pariser oder, 65,415 preussische Brandenburger Kubicsollen; oder gleich dem Gewicht von 2½ Pfund destilirtem Wasser. Viele Brandtweinbrennereyen ziehen aus dem Berliner Scheffel Roggen 14, 15 bis höchstens 16 Quart Brandtwein von oben gedachtem Alkoholgehalte. Solches ist ein Fehler, der entweder in der natürlichen Grundmischung des Getreides, oder in einer fehlerhaften Bearbeitung seinen Grund hat. 20 Berliner Quart Brandtwein von genanntem Alkoholgehalte, können aus einem Berliner Scheffel Roggen, wenn ordnungsmässig operiet wird, als Durchschnittssatz angenommen werden.

Demgemäss enthalten die von der Fläche eines Magdeburger Morgens gewonnenen 100 Scheffel, oder 10000 Pfund Kartoffeln, 2500 Pfund trockne Substanz; und diese liefert, wenn diese Kartoffeln auf Brandtwein verarbeitet werden, in der rückständigen Schlämpe 625 Pfund trockne nährende Substanz, also 505 Pfund mehr, als in der vom Roggen.

Wäre nun auch anzunehmen, dass die Schlämpe aus Kartosseln, weil ihr, der dem Roggen beiwohnende Kleber oder die vegeto-animalische Colla sehlt, weniger nährende Krast sür das Vieh, als die Schlämpe vom Roggen besässe; (obgleich der in den Kartosseln enthaltene vegetabilische Eiweisstoss die Stelle des Klebers vollkommen ersetzt) so kann dem Vieh das Doppelte von jener Kartosselschlämpe zur Nahrung gereicht werden, und es bleiben dem öhngetachtet, noch zwei Drittsheile übrig.

Hieraus wird es also einleuchtend, dass, Behula der Brandtweinbrennerey und der Vichmast, der Kartoffelbau, dem des Getreides bei weitem vorgezogen zu werden verdiener.

Da ferner, wie oben gezeigt worden ist, das trockne Kraut, welches die Kartoffeln darbieten, 150 Pfund mehr beträgt, als das Stroh vom Roggen, und jenes Kraut, wenn solches untergepflügt wird, vermöge seiner chemischen Grundmischung, seinem reichen Gehalt an vegetabilishem Eiweiss, als ein kraftvoller, dem vegeto-animalischen gleichwirkender Dünger angesehen werden muss: so wird hierdurch zugleich eben so viel Stroh erspart, das, in Dünger verwandelt, dem Erdreiche, für den künftigen Fruchtertrag mitgetheilt werden müsste.

Ueber das Knockenmehl, als Düngungsmittel für Gärten und Accker.

Von

W. A. LAMPADIUS.
K. S. Berg-Commissions and Professor an Freiburg.

I. Ueber die Herstellung eines guten Knochesten mehles.

Ke sind nun bereits 5 Jahre verflossen seitdem ich mich mit der Anwendung des Knochenmehles im Garten und auf Aeckern beschäftigt habe. Obgleich die Engländer schon seit 10 Jahren das Knochenmehl als Düngmittel mit dem besten Erfolge anwenden und zu Hull allein 3 Knochenmühlen beschäftigen, so sind doch bei uns in Deutschland die angezeigten Erfolge von dessen Anwendung so verschieden ausgesallen, dass es einmal Zeit wird, den düngenden Werth dieser Substanz in das rechte Licht zu stellen, wozu ich mich daher vermöge meiner eigenen Erfahrungen veranlasst und verpflichtet fühle. Vielleicht dass man endlich die Knochen sorgfältiger sammelt, und nicht fortdauernd ganze Schiffsladungen derselben ausser Landes schickt. Die Verschiedenheit des Erfolges bei dem Gebrauche des Knochenmehles hängt 1) von dessen Güle und 2) von der richtig anzuwendenden Quantität desselben ab. In Minsicht auf die Güte habe ich zn bemerken Gelegenheit gehabt, dass man oft alte, lange im Freien gelegene Knocken. die durch den Einfluss atmosphärischer Wässer ihre Gallerte zum Theil verloren hatten, und nun nur grösstentheils aus phosphorsaurem Kalke bestanden, anwendete. Es ist wahr solche Knochen lassen sich bei trockner Witterung leicht pochen und sieben. Da aber die Gallerte ihr vorzüglich nährender Bestandtheil für die Vegetation eben sowohl als für die Knochensuppe zur Menschenernährung ist, so leuchtet es ein, dass poröse alte Knochen nur eine geriuge nährende

Dengemäss enthalten die von der Fläche eines Magdeurger Morgens gowonnenen 100 Scheffel, oder 10000 Pfund Martolleln, 2500 Pfund trockne Substanz; und diese liefert, wenn diese Kartoffeln auf Brandtwein verarbeitet werden, in der rückständigen Schlämpe 625 Pfund trockne nährend. Substanz, also 505 Pfund mehr, als in der vom Roggen, Ware nun aush anzunelamen, dass die Schlämpe & Kartoffeln, weil ihr, der dem Roggen beiwohnende Klebe oder die vegeto-animalische Colla fehlt, weniger nährens Kraft fir das Vieh, als die Schlämpe vom Roggen besätte (obgleich der in den Karto Feln enthaltene vegetabilik Eiweisstoff die Stelle des Klebers vollkommen ersetzt) kann dem Vieh das Doppelte von jener Kartoffelschlage zur Nahrung gereicht werden, und es bleiben dem die achtet, noch zwei Dritttheile ilbeig. Hieraus wird es also einleuchtend, dass, Behill Brandtweinbrennerey und der Viehmast, der Kartog dem des Getreides bei weitem vorgezogen zu werden ver-Da ferner, wie oben gezeigt worden ist, das te Kraut, welches die Kartoffeln darbieten, 150 Pfund beträgt, als das Stroh vom Roggen, und jenes Kraut, solches untergepfligt wird, vermoge seiner ohemischen mischung, seinem reichen Gehalt an vegetabilishem als ein kraftvoller, dem vegeto -animalischen gleich der Dünger angesehen werden muss: so wird hierd gleich eben so viel Stroh erspart, das, in Dünge delt, dem Erdreiche, für den künftigen Fruchtes meilt werden müsste.

Kraft auf die Pflanzen äussern können. Ist das Knochenmehl gut, so muss ein Pfund desselben im Durchschnitt 3 Pfund stehende Gallerte geben. Die Knochen alter Thiere geben, etwa 2 Pfund; die der jüngern 4 Pfund solcher Gallerte. Der zweite Fehler, welcher oft bei der Anwendung des Knochen-. meldes begangen wird, lat, dass man dasselbe nicht fein gemig gemahlen gebraucht. Grobschrotiges Mehl giebt seine Gallerte zu langsam her, und es vertheilt sich dessen Wirkung daher auf eine lange Reihe Jahre. Es ist eben so als wenn man eine Plüssigkeit in einer grossen Planne sieden wollte, und dabei eine Klaster Holz in kleinen Spänen eine Woche lang unter der Pfanne breunend erhielte. Um das beste Knochenmehl zu erhalten, muss man also 1) frische Knochen oder nach dem Kochen und Braten des Fleisches gesammelte, vollig ofentrocken his zum Klingen machen; die selben 2) stampfen und durch Siebe, von der Grosse, wie sich deren die Apotheker zur Darstellung eines groben Pulvers bedienen, absieben: 3) Das hier zurückbleibende grobe Schroot, muss, da es leicht wieder Feuchtigkeit anzicht, von Neuem getrocknet und ehenfalls zu Pulver gemahlen oder wieder gestampst werden. Die völlige Abtrocknung der Knochen, allenfalls im Grossen auf einer Malzdarre zu unternehmen, ist unerlässlich um Mehl zu erhalten. Hierbei muss aber allerdie, s'die Halbverkohlung bis zur Gelbe oder Bellone vermieden werden.

Das Knocheumehl dessen ich mich zu meinen Versuchen bediente, erhielt ich theils von dem Hrn. Dr. Ge itner in Schneeberg; theils von dem Hrn. Hoforgelbauer Uthe in Dresden. Beide Sorten enthielten immer noch \(\lambda - \frac{1}{2} \) Schrootsteh liess dasselbe daher sieben, trocknete das rückbleibende Schroot stark ab und liess es nan stampfen und sieben. Auch liess ich einmal eine Probe von \(\frac{1}{2} \) Cent. getrokneten Schroot tes auf dem hiesigen Koniglichen Amalgamuswerke mahlen, welches zwar etwas schwer, aber deanoch ausführbar von Statten ging

Kin Dresdner Scheffel dergleichen gutes Knochenmehl

wiegt im Durchschnitt 225 Plund. *) In verschlossenen Fassenn hält sich dasselbe als trocknes Pulver. Bekommt die Luft Zutritt, so klümpert es allmählig zusammen. Dass man ganz ruhiges Wetter zu dem Ausstreuen desselben wählen muss, leuchtet von selbst ein.

II. Anwendung des Knochenmehls im Garton.

Mein Garten in welchem ich das Knochenmehl seit 5 Jahren ohne alten andern thierischen Dünger anwendete, onthält 73 Ruthen oder nahe an 4 Dresdner Schessel Garteuland zur Bestellung mit allen möglichen Gemüsarten, mit Ausnahme der Gurken, welche bei uns selten gerathen. Ich theile ihn in Hinsicht auf Düngung in zwei Hälften, welche ein Jahr um das andere gedüngt werden. In die frisch gedüngte Hälfte kommen Bohnen, Kohlrabi und andere Kohlarten, Sellery, Rutabaja, feine Suppenkräuter und dergl. Die andere ungedüngte Hälfte wird mit Erbsen, Möhren, Pastinak, Petersilie, Garten-Kresse, welche ich bekanntlich zum Kochen anstatt Spinat anwende, so wie mit Zwiebeln u. d. m. bestellt. Der Garten ist seit 15 Jahren urbargemachter Stadtgraben an der Südwestseite der Stadt. liegt etwas tief und schattig; dessen Lage ist mithin nicht besonders günstig. Indessen wird die Feuchtigkeit durch einen tiefen Graben abgeleitet. Die Gartenerde war etwas schwer und lehmigt. Ich habe sie aber nach und nach durh Kohlenlasche, Kalk und Sand lockerer gemacht. Unser Klima ist wegen unserer hohen Lage bekanntlich schon etwas rauh. Erbsen kommen selten vor Mitte Imius und Bohnen kaum vor Mitte Iulius zum Gebrauch; dauern dagegen bis tief in den October, wenn sie nicht durch zeitige Nachtfröste zerstört werden. Diesen Garten bedüngte ich nun vormals, wie angegeben, abwechselnd jährlich mit 4 zweispännigen Statt dessen wendete ich in den Jahren Fudern Kuhdünger. 1823 und 24 zuerst allein 1 ½ Dresdner Schessel Knochen-

^{*)} In einem Scheffel Knochenmehl bringt man mithin 675 Plund geléeartige Gallerte in die Ackererde, welche völlig abgetrocknet etwa 132 Plund wiegt,

mohi an, welches ich theiln, je nachdem es die Umstände erforderten, in die zu bestellenden zurchen streuete, theils es. vor dem Sien leicht einharken lies, und salre den besteu-Ecfolg in Hinsicht des Ertrages. Seit den letzten drei Jahren aber wende ich folgendes Verfahren mit dem grössten Vortheil an: ich lasse während des Sommers alles noch nicht saamende Unkraut, das Behnenkraut, Erbsenstroh und Kar-. tofielkraut, ferner schlechtes Gras, und im Herbste die gefallenen Blätter einer grossen Esche und der Obstbämne, samme, len, und so wie sich diese Abfalle einfinden, lesse ich tiet abwechselnd mit eingestreuetem Knochenmehle außehichtene Sobald der Haufen etwas gross wird, erhitzt er sich bei feuchten Witternug stark. Bei der Schiehtung wird 1 Scheffel Know chennicht verwendet. Der Haufen bleibt nim über Winters liegen und gieht im Frühlinge gegen 4 Fuder eines vortreifiiohan thierisch - vegetabilisch en Düngers. Ich berufe mich in Hinsicht auf die ausgezeichnete Wirkung dieses Düngers auf das Freiberger Publikum, dem mein Garten mit seinen Erzeugnissen taglich offen vor Augen liegt. Ich erbaue meine Gomilise in hinreichender Menge und Grösse und durchaus wehlschmeckend auch ehne Kränkeln während ihres Wachsthumes.

Die Andüngung mit Kuhdunger kostete mir ehedem 8 Rthlr. jährlich, das Fuder Kuhdunger nach hiesigem Preise m 2 Rthlr. gerechnet. Die jetzige Ausgabe ist:

> 1 Scheffet Knochenmehl bei Hrn. Dr. Geitner in Schneeberg 2 Rthlr.

Fahrlohn Zerkleinen der Gröbe 16 Gr

Summa 3 Rthlr.

Es werden mithia in meinem Garten jährlich 5 Rihlr.

III. Anwendung des Knochenmehls auf Aeckern.

Die Aecker auf welchen ich bisher das Knochenmehl anwendete, Itaben etwa eine 4 — 6 Zoll dicke Ackerkrume von mittlerer Beschalfenheit, mehr locker als fest und etwas

sesinigue Sie Imben mittlest Lehmbeden, und sehest auf halbverwitterteur Gueise, "welchen man ausznackern vermeiden muss. Auf diesen Acckemt habe ich das Kneekenmehl auf verschiedene Weise, in Rinsicht auf Quantitit und auf die Art des zu Erbauenden, seit 5 Jahren angewendet, und daber selgende Hesultate erhalten: in der von einigen vorgeschriebenen geringen Menge von 4 Scheffel auf 1 Scheffel Asker proviekt to knam merklich. Kinen leidlichen Kerbe erhält man das erste Jahr bei der Amstreuung eines Schoffelle auf 150 Elitathen oder 1 Bresd. Schessel; allein im folgenden zweitem Jahre war kaum von einer düngenden Kraft etwas au verspiiren: Den besten Erfolg gab mir folgendes Verfahren. Im August 1824 wurden 1200 DEllen Brache ungerinsen und im Frühlinge 1825 zum Kartoffelban vornerichtet. Nachdem liess ich 3 Schessel Knochenmehl ausstrenen und eineggen, worauf 7 Schessel Kartosseln etwas weitläufig ausgelegt und im Herbste 1825, 61 Schessel schöne Kartosseln, theils lakobi - theils voigtländische und Zwiebelkartoffeln geerziltet wurden. Nun wurde dasselbe Feld Ansangs October mit 1 Scheffel Winterroggen besäet und eingewalzt. Auch dieses Korn gerigth im Jahre 1826 sehr gut, hatte aber im Iuni des Unglück zweimal durch Hagelwetter geschlagen zu werden . wonach kanm das Doppelte der Aussaat gerettet wurde. In dem laufenden Jahre 1827 wurden endlich auf demselben Acker 14 Schessel Haser ausgesäst. Der Haser gerieth der Trockniss wegen nur mittelmässig in der Höhe, aber gut in Körnern. Es wurden 2 Schock und 12 Garben aufgebunden und daraus 61 Scheffel Hafer ausgedroschen.

Diesemach kann man bei uns zuerst eine gute ausdanernde Wirkung von dem Knochenntehle erwarten, wenn dasselbe in der Quantität von 3 — 4 Scheffeln auf 150 DRuthen angewendet wird.

Für die Verhältnisse der Freiberger Gegend, in welcher der Dünger in hohen Preisen steht, fällt die ökonomische Vergleichung immer noch sehr vortheilhaft aus, denn:

150 Ruthen, mit Kuhdünger zu düngen, erfordern, je

nachdem der Acker im Stande ist, 12 — 16 Fuder, beträgt: 24 — 32 Rthkr.

An Knochenmehl 3—4 Scheffel 9—12 Rthkr.

oder nach dem theuersten Preise
wie es in Dresden zu 4 Rthkr. *)

verkaust wurde. . 14 — 18 Rehlr. 16 Gr.

Sollte freilich der Gebrauch des Knochemmehles sehr zunehmen, so wird es am Ende selten werden, und im Preise der Concurrenz wegen steigen.

Indessen wird es der Gärtnerei immer verbleiben, und auf jeden Fall ist es doch gerathen, wir lassen den vertrefflichen Düngstoff der Knochen nicht umkommen.

*) nebut & Gr. Fuhrlohn und 8 Gr. zum Zerkleinen der Gröbe pro Schessel.

Beschreibung des Versahrens silber - und goldhaltiges Kupfer durch Schweselsäure su scheiden.

Von

W. A. LAMPADIUS, B. C. R. und Professor su Freiberg.

"Der englische Cliemiker Keir theilte bereits vor 2 Jahrzehnten eine Methode mit, das Silber vom kupfer durch Schweselsäure zu scheiden. Er lösete die Composition beider Metalle im regulinischen Zustande in Schweselszure auf und schlug aus der erhaltenen Auflösung das Silber durch mehr hinzugebrachtes Kupfer nieder. Schnaubert schlug in Schweiggers Journ. f. Chemie B. 4S. 159 die Schwefelsäure zur Scheidung des Goldes vom Silber vor, und Darcet brachte diese Scheidungsmethode völlig in Ausübung. Zu beiden der genannten Processe aber, wird, da bei ihnen die Metalle regulinisch angewendet werden, ein kostbarer Platinapparat erfordert. Leichter geht aber der Scheidungsprocess des Goldes und Silbers vom Kupfer von Statten, wenn man die zu scheidende Composition so o.rydirt, dass das Kupfer sich in Oxydat umändert, und Gold und Silber regulinisch zurückbleiben, wonach sodann das Kupseroxyd leicht durch wässrige Schwefelsäure ausgezogen werden kann. Dieser Process besteht daher eigentlich, in einer Zubereitung eines reinen Kupfervitriols, wobei Silber und Gold geschieden als Zugabe absallen. Es scheint als wenn diese letztgenannte Scheidung, deren genaue Beschreibung mir bis jetzt noch nicht zu Gesichte kam, von Lucas zuerst ausgesührt worden sey. mich mit derselben mehrere Jahre lang im Grossen zu beschästigen Gelegenheit hatte, so därste nachfolgende Beschreibung dieses Processes nicht unwillkommen seyn.

1) Das erste Geschäft ist das Probiren des zu scheidenden Metalles auf dem bekannten Wege. Bleibt der reine Kupfervitriol in seinem bisherigen Preise 13 — 14 Rthlr. der Cent.

eo kann man bei dem wohlfeilen Preise der Schwefelsäum das Plund I Gr. 6 Pf. bis I Gr. 9 Pf., bei jedem auch noch so niedrigen Gehalte des Kupfers, an Silber oder Gold auf die Kosten kommen. Der reine Kupservitriol ist nämlich in 100 Theilen zusammengesetzt aus 31,80 Kupfenoxyd, 32,14 Schwefelsäure und 36,06 Wasser. Es erforder daher 1 Cent. = 110 Pfund Kapfervitriel nahe an 35 Pfund Kupferoxyd oder 29 Pfimd Kupfermetall und beinahe 🕉 Pfund Schwefeleäure, nimmt dagegen 30 Pfund Krystallisationswasser auf. Schlagen wir daher das Bedürlniss an kupfer zu 7 — 8 Rihle, und jenes der Schwefelsäure zu 2 — 3 Rihle. an, so verbleibt noch ein Ueberschuss ausser dem zu verwendenden Breunmaterial und Arbeitslohn. Da aber bei der Scheidung selbst das Kupfer zu einem niedrigen Preise übernommen, und besondere Scheidungskosten pro Mark Silber oder Gold noch vergütigt werden, so fällt der Gewinn ziemlich bedeutend aus

2) Das zu scheidende Metall muss durch Zerstücken, Walzen oder Granuliren zertheilt werden. Bringt man es in die Gestalt 1 Zell grosser Stücke oder in die 1 Linie dicker

Bleche, so ist dieses hinreichend.

ben unterworfen. Es erfolgt dieses am besten in einem Flammenofen mit Holz, Torf oder Steinkohlenfeuer in der Rothglühhitze. Hat man Granalien oder Munzen, to müssen diese zuweilen aufgerührt werden. Ie besser die Luft einwirken kannten so vortheilhafter geht der Porcess von Statten. Zu diesem Glühen reichen 7 — 8 Stunden Zeit hin. Ie weiter die schwarzgrane Farbe des Geglüheten bis in den Kern des Metalles erscheint, um so besser ist der Process der Oxydation gelungen.

4) Es erfolgt nun die Ausziehung des oxydirten Kupfers.
durch Schwefelsäure, und zwar in einer zu erwarmenden
Bleipfanne. Auf I Pfund eines z. B. 10 löthigen Kupfers
silbers kommen 20 Loth Schwefelsäure und 3 Pfund Wasser.
Die Menge der Schwefelsäure muss nach dem verschiedenen
Gehalte des Kupfers abgeändert werden. Die Temperatur
der Scheideflüssigkeit wird durch ein gelindes Feuer auf 50
bis 60° R. etwa I Tag lang unterhalten; übrigens lässt man

den Inhalt der Pfanne bis etwa zu 30° abkühlen und rührt zuweilen das Metall mit einer Kupferschaufel auf. Hat man es mit
armen Silberkupfer zu thun, so bleibt das Silber als Schlich zurück, ausserdem verbleibt es in Stücken von der Gestalt des eingesetzten Metalles. Dasselbe gilt vom Golde oder güldischen Silber.

5) Die Kupferlauge wird nun in, mit Bleiblech ausgelegte, hölzerne Fässer abgelassen, und der Schlich oder die Silberstücken werden in der Pfanne mit dem nöthigen Wassar so weit siedend ausgelaugt, bis das Wasser ungefärbt absliesst. Das letzte Aussüsswasser wird wied r bei der Verdünnung der Schweselsäure für die nächste Scheidung verwendet.

6) Sürkere silberreiche Kupsermassen müssen dem oxydirenden Glühen und der Ausziehung durch wässrige Schweselsiere noch ein - oder zwei Mal unterworsen werden, wobei jedoch natürlich die Menge der auzuwendenden Säure vernindert werden muss.

7) Nach völlig gutem Aussüssen des ausgezogenen Silbers wird dasselbe, am besten in hessischen oder feuerbeständigen Thontiegeln eingeschmolzen. Auch muss man die Tiegel bedeckt halten; denn da das ausgezogene Silber zuweilen etwas basisches schwefelsaures Kupferoxyd enthält, so entsteht ein Antheil schwer zu trennendes Schwefelkupfer durch einfallende Kohlen, dessen geringster Gehalt Schwierigkeiten bei dem Vermünzen des Silbers veraulasst. Man kann auf diese Weise das Silber bis zu 15 L. 2—3 G. Feine bringen.

8) Die bei dem Einschmelzen des Silbers fallende Schlacke, ist silberreiches Kupferoxyd mit etwas basischem schwefelsauren. Sie kann, ohne westeres Glühen, gepülvert mit Schwefelsäure ausgezogen werden.

Die erhaltene vitriolische Lauge wird auf die gewöhnliche Art in einer Bleipfanne versotten. Aus Vorsicht stelleman bei deren Versiedung einige Kupserbleche in der Pfanne
mit auf, durch welche, wenn ja etwas Silber mit in die
Anstösung gegangen seyn sollte, dieses als Schlich niedergeschlagen werde. Die Mutterlauge enthält gewöhnlich noch
mates schweselsaures Kupser und kann, wenn sie sonst rein
ist, wieder mit verbraucht werden.

Ueber Weisskupfer.

Vom Herausgeber.

Unter der allgemeinen Bezeichnung: Weieskupfer, werden bekanntlich seit längerer Zeit mehrere weisse Metalllegirungen begriffen, die hinsichtlich ihrer chemischen Zusammensetzung nichts weiter miteinander gemein haben, als dass ihr Hauptbestandtheil Kupfer ist.

Namentlich bezeichnete man früherhin die silberweisse und spröde Legirung von Kupfer un! Arsenik mit dem Nomen Weisskupfer oder Weisstombak und eben so namte man die bis vor wenigen Jahren nur im Hennebergischen, in Suhl, zu Gewehrgarnituren, Sporen u. s. w. verarbeitete weisse Legirung welche aus Kupfer Nickel und Zink besteht. Es ist diess dieselbe Composition welche in China unter den Namen Packfong bekannt ist und welche jetzt auch an mehreren Orten Deutschlands im Grossen dargestellt wird und unter mancherlei Namen, als Neusilber, Argentan, Kunsteilber u. s. w. in den Handel gekommen ist.

Es möge mir erlaubt seyn, unter dieser allgemeinen Bezeichnung auch noch einer dritten bis jetzt in technischer Hinsicht noch gar nicht beachteten, und so gut als neuen silberweissen und dehnbaren Legirung Erwähnung zu thun, welche vielleicht in nicht minderem Grade Beachtung verdienen dürste, als die eben erwähnte Nickellegirung, ich meine diejenige, welche das Kupfer in Verbindung mit Mangan bildet.

Um aber Verwechslungen aller dieser so sehr verschiedenen Legirungen mit einander künstighin zu vermeiden, dürste es wohl am besten seyn, nur die Arseniklegirung mit dem Namen Weisskupfer zu bezeichnen, oder, um diesen Namen ganz zu vermeiden, sie Arsenikkupfer, die Nikellegirung aber 1) nach Kefersteins Vorschlage, Nickelkupfer zu

nennen. Für die sogleich näher zu betrachtende dritte und manganhaltige weisse Legirung dürste der Name Mungankupfer am passendsten erscheinen.

Mangankupfer.

Bergmann giebt an, dass Kupfer mit Mangan zusammengeschmolzen ein röthlichweisses sehr streckbares Metallgemisch liefert, welches, der Lust ausgesetzt, erst nach längerer Zeit grün anläust.

Diese Bemerkung erschien mir sehr wichtig, als ich mich vor einigen Jahren mit der Darstellung des Nikelweisskupfers im Grossen beschäftigte, indem mir hiernach das Mangan, die Stelle des Nickels bei Bereitung jener Metallempositien vertreten zu können schien, dessen Scheidung aus den Erzen, auch in ihrer miglichsten Vereinsachung, ein inner ziemlich umständlicher Process ist. Durste ich auch nicht hoffen, durch Anwendung von Mangan allein, dem Kupfer den nöthigen Grad von Weisse und Lustbeständigkeit zu geben, so glaubte ich doch wenigstens das Kupfer dadurch so weitfärben zu können, dass ich nachher weniger Nickel branchen würde, um ein schönes Weisskupfer zu erhalten, die sonst hierzu nöthig ist.

Bergmann wendete bei seinen Versuchen metallisches Mangan au und legirte das Kupfer mit diesem. Mehrere Versuche, Manganoxyd mittelst Kohle zum König zu reduciren, misslangen mir jedoch, da ich den zur Reduktion nöthigen Hitzegrad im Grossen nicht hervorbringen konnte, und so musste ich die Hoffnung aufgeben auf direktem Wege, durch Zusammenschmelzen von Kupfer und Mangan jene weisse Legirung hervorzubringen.

Ich versuchte nunmehr Kupfer durch längeres und wiederholtes Schmelzen mit feingepülvertem Manganoxyd und Kohle weiss zu farben; allein auch diese Versuche gaben anfangs kein befriedigendes Resultat, denn selbst nachdem ich das Schmelzen sechs bis achtmal, mit immer neuen Gemeingen von Manganoxyd und Kohle, wiederholt hatte, zeigte sich, dass das Kupfer nur eine äusserst geringe Menge Mangan

Menge, die ich quantitativ zu bestimmen verabsäumet habe, hinreichend, um das Kupfer schon bedeutend in seinen Eigenschaften zu verändern, es war durch die Aufnahme derselben lichter geworden; es war ferner in der Glühhitze nicht mehr vollkommen dehnbar und endlich, wenn man es nach dem Schmelzen unter einer Kohlendecke langsam hatte erkalten lassen, so zeigte es einer netzartig krystallisirte Oberfläche, welche das unter gleichen Umständen erkaltete reiner Kupfer durchaus nicht zeigt.

Wurde statt das auf die gewöhnliche Art aus dein schweselsauren Salze erhaltenen Manganoxydes das natürliche und unreine, namentlich eisenhaltige Manganhyperoxyd (Heselwicher Grau-Braunsteinerz) angewendet, so zeigten sich gans dieselben Resultate, wobei ich als besonders bemerkenswerte hervorhebe, dass das Kupfer entweder gar kein Eisen oder wenigstene nur eine unbedentende Spur desselben ausgenommen hatte, eine Folge der änsserst geringen Verwandtschaft zwischen beiden Metallen, welche mich bewog, in den meisten späteren Schmelz-Versuchen Braunstein, statt des gesten späteren Schmelz-Versuchen Braunstein, statt des gesten

reinigten Manganoxydes enzuwenden.

Bei allen vorigen Versuchen hatte ich keinen Glasting angewendet, sondern das Kupfer wurde auf den Boden des Tiegels gelegt und mit dem feingepülverten Gemenge von Manganoxyd und Kohle bedeckt, oder dieses suerst in den Tiegel gebracht und das Kupfer obenauf gelegt, so dass et geschmelzen durch das Gemenge auf den Beden hinabfliessen kounte. Durch Anwendung eines aus Pottasche und Saud gebildeten Glaskusses hoffte ich anfangs Vortheile zu erlangen, indem ich glaubte, dass er die Vereinigung der kleinen in dem pulvrigen Gemenge verstreuten und noch ungeschmolsenen Mangantheilchen unter sich und mit dem Kupfer beginstigen werde, allein ich erreichte auch so meinen Zweck nicht. Das Kupfer nahm auf diese Weise nicht mehr, ja eher weniger, Mangan auf, als ohne den Glasffuss geschehen sem wiirde; das meiste Manganoxyd dagegen schwelz mit der Schlacke zusammen und ging so verloren. während en

nach dem früheren Verfahren wenigstens immer wieder aufs nede benutzt werden konnte, und endlich tritt der Uebelstand ein, dass die manganhaltige Schlacke ausseror lentlich leicht die Tiegel angreist und durchbohrt.

Wandte ich bei dieser Schlackenschmelzung natürlichen eisenhaltigen Braunstein an, so enthielt das am Beden des Tiegels nach der Schmelzung gefundene manganhaltige Kupfer an seiner oberen Seite immer einen kleinen, eisengrauen, äusserst harten und spröden König von mangan- und siliciumhaltigem Eisen eingeschlossen, welcher sich aus dem Braunstein reducirt hatte, ohne sich mit dem Kupfer vereinigen zu können. *) Ganz dasselbe Resultat gab eine Schmelzung von Kupferoxyd mit Braunstein, Kohle und einem Flusse, und auch in diesem Falle nahm das reducirte Kupfer nur imsserst wenig Mangan auf.

Alle diese Versuche wurden in einem kleinen nach Art der Glasöfen erbauten Flammenofen angestellt, wie man sich derselben auf den Blausarbeuwerken als Probirösen bedient, und den ich auch zu metallurgischen Proben sehr bequem fand. Versuchte ich dagegen die Schmelzung des Kupsers mit Branustein und einem Glassiusse vor dem Gebläse, so fiel des Resultat ganz anders aus, ich erhielt nämlich in diesem Falle eine gleichförmige grauweisse und spröde Metallmischmg, die an der Luft sehr leicht rostete und aus Kupfer, Mangan und einer bedeutenden Menge Eisen bestan l. welches letzteze also bei einer raschen und hestigen Einwirkung des Feners mit dem Kupfer in Verbindung einzugelten vermag, was es bei einem geringeren und langsamer einwirkenden Feuergrade durchaus nicht thut. Dass aber wirklich nur das Kisen, nicht eine grösere anfgenommene Menge Mangan, die Sprödigkeit und graue Farbe der Legirung bedingte; zeigte em Gegenversuch mit reinem Manganoxyde, welcher eine

Hierbei mache ich auf diese Legirung von Eisen, Mangan und "Hilleinen, necht dringend aufwerksam, da sie sich ihrer ungemeinen Härte wegen gewiss zu manchen technischen Zwecken eiguen würde, "ich habe sie so hart gesehen, dass sie Glas ritzte. Am leichte ten dieste sie durch Schmetzen von gekörntem Gusseisen mit Braunstein, Kohle und einer Schlacke erhalten werden.

röthliche dehnbare Legirung gab, ganz gleich der durch mehr maliges Schmelzen von Kupfer mit reinem oder unreinem Manganoxyde im Flammenofen erhaltenen.

Schon im Begriffe die weitere Fortsetzung meiner Versuche zu Darsteilung eines hinlanglich weissen Mangankupfers aulzugeben, erhielt ich (im Sommer 1826) Nachricht von der damala noch nicht eröffneten Metallwaarenfabrik der Hru-Zernecke et Comp. zu Berlin, die sich mit Verfertigung von Weisskupferwaaren beschäftigten und dabei, dem Vernehmen nach, Braunstein anwenden sollten. Ein Theeloffel aus ihrer Fabrik glich, den Ansehen nach, vollkommen dem Nickelweisskupfer, und verhielt sich an der Lust diesem fast gleich, nur lief er etwas früher als jenes mit braaner Farbe an. I'm die Bestandtheile desselhen kennen zu lernen, lüste ich einen Theil davon in Salpetersture auf. Als die blaugrime Auflösung mit Ammoniakflüssigkeit im Ueberschusse behandelt wurde, nahm sie die schönblaue Farbe einer ammoniakalischen Kupferauflosung an, und es blieb eine braune Substanz unaufgelost, welche sich als fast reines nur mit einer Spur von Eigen verbundenes Manganoxyd zu erkennen gab, dae gesammelt und gotrocknet wurde. Die von dem Unaufgelosten abfiltrirte blaue Flüssigkeit wurde mit Salpetersäure sauer gemacht und dann ein Strom von Schwefelwasserstoffgas hindurchgeleitet. Nachdem dieses kein Schwefelkupfer mehr niederschlug, zeigte sich die Flüssigkeit vollkommen farbles und blieb auch so als sie bis zu einem gewissen Grade verdunset worden war; von neuem hinzugebrachte Ame moniaksiussigkeit bewirkte keine blaue Färbung derselben. wodurch denn die vollige Abwesenheit von Nickel in der Legirung bewiesen war. Mit kohlensauren Alkalien bee handelt, gab dagegen die von Kupfer und Manganoxyd befreiete Auflösung einen Niederschlag von kohlensauren Zinkoxyd.

Die gesammelten Oxyde zeigten, auf ihren Metallgegehalt berechnet, folgende Mengen der aufgefundenen Metalle in 100 Theilen der Legirung an: Kupfer 57,1
Mangan 19,7
Zink 23,2

Metallgemisch aus Kupfer und Mangan zu erhalten, war also erwiesen; die Art aber dasselbe darzustellen, hielten die Herren Z. et Comp. so geheim, dass sie nicht einmal die Anwesenheit von Mangan in ihrer Legirung zugestehen wollten. Zustillig machte ich bei fortgesetzten Versuchen die Bemerkung, dass einige kleine Kupferkörner, die von einer grossen Menge mit Kohle gemengtem Braunsteinpulver umgeben, eine Nacht hindurch im Plusse gestanden hatten, vollkommen silberweiss geworden waren und dabei die schönste Dehnbarkeit zeigten. Eine oberstächliche Untersuchung zeigte darin eine bedeutenden Mangangehalt und dagegen kaum eine Spur von Risen.

In allen meinen früheren, obwohl übrigens äusserst mannigfaltig abgeänderten Versuchen, hatte ich das Kupfer stets
in größeren Massen mit dem manganhaltigen Oxyde zusammengebracht; jetzt schien es mir klar zu werden, dass
es darauf ankomme das Kupfer mit möglichst vergrösserter
Oberfläche der Kinwirkung des glühenden mit Kohle gemengten Manganoxydes auszusetzen, um die grösstmöglichste Menge
von Mangan mit demselben zu verbinden, und diese Vermuthung hat sich mir vollkommen bestätigt.

Die einzige Methode durch deren Anwendung es mir endlich gelang, ein vollkommen weisses Mangankupfer darmstellen, besteht, wie wir sogleich sehen werden, darin, das Kupfer an möglichst vielen Punkten mit dem umgebenden Manganoxyd-Kohlengemenge in Berührung zu bringen, wodurch es den schmelzenden Kupfertheilen möglich wird, die sie berührenden, sehr kleinen, reducirten Mangantheilchen sogleich nach ihrer Bildung in sich aufzunehmen, da diese, vermöge ihrer Strengflüssigkeit, sich ohne diesen

Handgriff nie unter nich und dann mit dem Kupfer an von-

Um jena Bedingung bei in etwas grösserem Maasstabe ausgelahrten Arheiten zu erreichen, menge man möglichst fein gekorntes Kupfer mit dem Doppelten seines Gewichtes fangepülvertem und ausgeglijhetem Braunstein der mit 🛶 Kohlenstaub auf das feinste zusammengerieben worden ist. Dies aes Gemeege drücke man, ohne weiteren Zuschlag, sehr fest in grosse Tiegel oder feuerfeste Thantopfe ein, so dass wenn das Gemenge in die Hitze gebracht wird, die Kupferkorner durchaus nicht zusammenzufliessen vermögen, sondern jedes an seiner Stelle verharren muss. Um das Zusammentliessen derselben an verhindern, ist auch das verherige Ausglühen des Braunsteins unumganglich nethig, weil ohne diese Vorg erbeit die Menge der in der Hitze entweichenden Gase arten so gross ist, dass im Tiegel Hohlungen entstehen, welche den einzelnen Kupferkornern Gelegenheit zum Zusammenfliessen geben. Die Tiegel werden nun verschlossen und nur eine kleine Oelinung zum Entweichen der sich bildenden Gasarten gelassen, worauf man sie dem Feuer eines Glasofens übergiebt; hier erwärmt man sie anfangs so langsam als möglich, dann aber verstärkt man das Feuer und überlässt sie endlich einer zwölfstündigen Kinwickung der stärke sien liftze...

Hatte man die Tiegel beim Einsetzen gehörig vorgerichtet, so findet man beim Eröffnen derselben, nach der angesebenen Zeit, noch alle Korner an ihrem vorigen Platze, aber mit durchaus veränderten Eigenschaften wieder, denn nie zeigen schan nach dieser ersten Procedur eine schöne röthlichweisse Farbe, die man zur vollkommenen Silberweisse erheben kann, indem man die Korner mittelst eines Siebes von ihrer Umgebung trennt und sie dann aufs neue wie das erstemal behandelt, wobei man sich auch des schon einmal gebrauchten Braunsteins, dem man nur neuen Kohlenstaub zuzusetzen braucht, bedieuen kann. Das so erhaltene Mangankupfer zeigt sich in der Glühhitze durchaus sprode, dagegen es nach dem Erkalten die vollkommenste Dehnbarkeit

and ambei since Weighheit besitzt, die der des reinsten Kupsers nicht nachgiebt : Eigenschaften die es sur Verarbeitung takz vorzüglich geschickt machen würden, wenn die Legiring der Oxydation mehr zu widerstehen vermöchte. Diess at aber so wenig der Fall, dass ein blankpolittes Stück davon eine Nacht hindurch der freien Luft ausgesetzt, schan Glanz und Weisse verliert, und sich mit einem braunen Oxydhäutchen überzieht. Es ist deshalb nothweudig ihr ein drittes Metall zuzusetzen, welches damit eine dichtere und dem Anlausen weniger ausgesetzte Legirang bildet; ein solches ist des Zink, welches auch der sehr leicht oxydirbaren Legitong von Kupfer und Nickel grössere Dichtigkeit und Härte und damit auch grössere Luftbeständigkeit zu geben vermag. I Theil dieses Metalles auf 4 Theile Mangankupfer giebt desem in hohem Grade die Eigenschaft der Oxydation wideratehen, und in noch höherem Grwie erhält sie diese durch Zusatz von etwas Nickel, obwobi sie darin immee den Nickelweisakupfer etwas nachsteht, wogegen sie diese Legirung hinsichtlich der Dehnbarkeit weit ilbertrifft.

Wir knipfen an das Vorstehende einige. Bemerkungen

Marter 2

Histolbupton "

Das hauptsächlichste Hinderniss der allgemeinen Kinfthtibrung dieser Legirung, ist bisher die Schwierigkeit seiner Verarbeitung zu Biech und Drath gewesen, so wie von der andern Seite eine ungegründete Furcht des Publikums vor dem für nachtheilig gehaltenen Gebrauche derselben zu Spektegeschirren.

Mehreren Arbeitern hat das Giessen von guten Nickelkupferplatten nicht gelängen wollen, und der Guss gelängt

Ausführliche Nachricht über diese hüchet beschungswerthe Leginung findet men in einer Abhandlung Kefersteins "Weber Weltshupfer": Schweige, fahrb. d. Chemie und Phys. N. R. Be. 9. 17. und in einer kleinen Schrift des Herausgebers "Üeber das Nikel, seine Gewinnung im Grossen und technische Bonutzung, vorziglich zu Wieskupfer, (Argentan, Neualber) Leiprig, 1827 bei E. Klein." Einselne gehaltreiche Bemerkungen über dasselbe macht Sieb weigser na mehrern Stellen zeines lahrbuches, namentlich Be. 12 3. 93.

auch in der That nur zwischen Steinplatten so gut, des eus den Pluten ein schieferfreies Blech geliefert werden kann doch möchte die Stelle von solchen wohl im Kleinen auch durch einen guten Formsand ersetzt werden konnen. Die Vörsichtsmaasregeln, welche beim Verwalzen des Metalles angewendet werden müssen, wird man aus der sogleich im Auszuge folgenden Abhandlung kennen lernen. Schwierigen noch als feine Bleche sind aber feine Dräthe von Nickelskopfer zu bereiten, am leichtesten gelingt ihre Darstellung so dass man das Metall zu Blech walzt, aus den Blechen dann schmale Streifen schneidet, und diese einigemale durch den Drathzug gehen lässt, um ihnen die verlangte cylindriches Form zu geben.

Folgendes ist der gedrängte Auszug einer kleinen Abhandlung über unsern Gegenstaud *) vom Hrn. v. Gers dorffy Besitzer einer Packfung Fabrik in Wien, die ich mit einie gen Bemerkungen zu begleiten mir erlauben werde.

Das Verfahren des Hru. Verf. zu Darstellung des Nickelkupfers (Packfong) besteht darin, Nickel in nusserossen
Stücken mit zerkleinertem Zink und Kupfer zu mengen und
dann unter einer Bedeckung von Kohlenstaub, im Windefen
oder vor dem Geblise, unter beständigem Umrühren, zusammenzuschmelzen. Ie länger das Packfong im Schmelzen erhalten wird und je flüssiger es ist, desto besser lässt en sich
bearbeiten. Aus der Verffüchtigung von 5 — 6 Theilen Zink
braucht man sich nichts zu machen. **

^{*)} Ueber doe Packfong. Poggendoriis Annales d. Ph. u. Ch. 8. Bd. 203.

^{**)} Dieser Verlust kann vermieden werden, wenn man das Zink einträgt nachdem Kupfer und Nickel soon miteinander sich vereinigt haben. Zink darf nach Hr. v. G. nicht in die flüssige Masse eingetragen werden, weil sonst eine Explosion mit Peucrerscheinung erfolgt. Diese findet aber nur statt, wenn man das Zink unvorbereiter nuwenden will, hat man es dagegen vorher so weit erwörmt, als diese teite Leichtsfüssigkeit gestattet und trägt es dann in möglichst grossen Stücken ein, so erfolgt keine Explosion, und die Vereinigung desselben mit dem schmelzenden Metalle verräth sich nur durch ein auben deutendes Zischen. Man besteut sich dieser Methode auch auf einigen Messingwerken, wo man das Messing durch direktes Zusammentehmelzen von Kupfer und Zink bereitet.

"Bie Verhältnisse der Bestandtheile des Packfong richter sich nach dem verschiedenen Gebrauche, den man davon machen will."

, Kin dem Anlaufen nicht unterworfenes und daher zu Löffeln und ähnlichen Geräthen anwendbares Packfong er-

Nickel 25

Kupfer 50

Zink 24

Ein dem nicht weissgesottenen 12 löthigen Silber ähnlidies zu Messer- und Gabelhesten, Lichtscheeren u. s. w.
brutelibares Packsong erhält man aus:

Nickel 22

Kupfer 55

Zink 23

Ein gun Verwalzen am besten geeignetes Packfong liefert eine Mischung aus:

Nickel 20

möglichst reines Kupfer 60

... g - Zink 20

Zu Gusswaaren dient am besten eine Mischung aus:

Nickel 20

Kupfer 60

Zink 20

Blei · 3

oder auch:

Since of wife.

Land Bright and Hills

and the second second

Nickel 18

Kupfer 54

Zink 25

Blei 3

Ein Zusatz von 2 bis 2,5 p. C. Eisen oder Stahl, macht das Packfong weisser, aber härter und spröder."

"Bei dem Walzen und Hämmern des Packfong sind folgende Regeln zu beobachten. Es muss, weil das Packfong nach seiner Bereitung ein krystallinisches Gestige hat, sehr behutsam geschehen. Nach jeder Ueberhämmerung und nach jedem Durchgang durch das Walzwerk muss es

kieubhbrame.gogliiht oreilen. ") und vollkrammen wieder erkalten, his es von Neuem gehammert oder gewalzt wird.
Ist das krystallinische Gefüge des Packfongs zerstört, so lännten, sich fast wie Mensing beerbeiten. Die Spannung, welcht die Bleche hie und da beim Walzen erhalten haben, man denselben durch einige Hammerschläge benommen werden geschieht diess nicht, so reissen die Bleche da wo sie gespannt nind, sobald sie zwischen die Walzen kommen. Eine Behandlung des Packfong mit dem grossen Hammer vor den Walzen, hatte guten Erfolg."

"Die Sitberarbeiter behandeln das verarbeitete Packlong mit Bimsstein wie das Silber, sie sieden es weiss, machen aber aus dem Verfahren ein Geheimniss. ") Sehr verdünnte Schwefelsäure (14 Th. concentrirte Säure und 100 Th. Wasser) heiss angewandt, reinigt die Oberfläche auch, went man sie herdach mit gepülvertem Bimsstein und einer Bürste abreibt. Beim Einschmelzen von Abschnitzel, Feile a. s. wird auf I Pfund Packfong I Loth Zink zugesetzt."

[&]quot;) Das Gifthan darf aber nicht zu lange fortgesetzt werden, weil zich leicht eine zu starke Lage Glübspan ausetzt, deren Emforzung durch Sänzen beschwerkt ist und welche gleichwohl das Blech verderbes würde, wehn man es mit diesem Ueberzuge von neitem zwischen die Walsen beingen wollte, indem er sich dann tief in das Metalt bisseinpresst.

d. H.

^{**)} Dieses Weisstieden hat jedoch mit dem Wessieden des Bilbers nichts gemein, dieses besteht bekanntlich darin, dass man das verar-beitese Silber in einer sauren Flüssigkeit siedet, welche das Kupfet von der Oberfläche auflöst, das Silber aber zurücklässt; behandelt mit das Nickelkupfer aber auf gleiche Weise, so wird es auf der Ober-Läche roth, indem es sich gleichmässig auflöst, worauf dann das M der Legirung enthaltnen Zink das Kupfer wieder aus der Flüssigkeit, auf die Oberfläche der Legining niederschlägt, während das Nickel aufgelöst bleibt. Das Weisssieden des Nickelkupfers ist eine wahre Versitherang and nassem Wege, woron man sich leicht durch Anwendung einiger Reagentien auf die Auflösung der abgeschabten weisaen Oberfläche überzeugen kann, die Silberarbeiter bewirken als durch Anwendung einer Auftosung von salpetersaurem Silber, unter gewissen mir nicht näher bekannten Handgriffen. Uebrigens hat dieses Ansieden die üble Folge, dass, nachdem sich das Silber von der Oberffäche der versilberten Arbeiten abgeuntzt hat, was sehr hald geschieht, das darunter liegende Metalf mit einer sehr unaugenehmen bräunlichen Farbe zum Vorscheine kommt, es ist dieses Verfahren deshalb nur da zu gestatton, wo die Arbeit es durchaus erfordert, z. B. bei geprägten Gegenständen u. s. w. welche mattweiss erscheinen sollen, d. H.

Ich zweiste nicht, dass die Anwendung der im Vorstehenden gegebenen Regeln, jeden Metallarbeiter, besonders
dejenigen welche in Messing zu arbeiten gewehnt sind, in
des Stand setzten wird, das Nickelkupfer verarbeiten zu
können.

Was den zweiten Punkt betrifft, den ich oben erwähnten, nämlich den Einfluss des Gebrauches der Nickelkupfergeräthe auf die Gesundheit, so ist die Gefahr vor Vergiftung durch dasselbe gewiss weit geringer als beim Gebrauche von Kupfergeschirren, da das Packfong weit weniger in Essignium auflöslich ist als Kupfer. Man fürchtet aber auch weit weniger dieses, als vielmehr einen geringen Arsenikgehalt des Nickelkupfers, den es unlängbar in den meisten Fällen enthält, *) obwohl einen weit geringeren als das gewöhnlich zu den Speisegeschirren verarbeitete Zinn, bei deren so häufigem Gebrauche unsre Vorlahren gesund blieben und alt wurden.

Nicht kann wahl besser eine solche Furcht verbannen, sie folgende Analyse des sum Wiener Packfong (das sich durch seine Schönheit ganz verzüglich auszeichnet) verwendeten Nickels vom Ritter v. Holger. **) Das analysirte und von Hrn. v. Gers dorff behuß der Packfungfabrikation dargestellte Nickel, ist von kürnigem Geftige, ähnlich dem Speisekobalte, vom Magnete wird es stark gezogen, und es trägt Spuren von unvollkommener Schmelzung an sich. Es besteht aus:

Anch das Argentan ans der Fabrik des Hrn. Dr. Geitner ist nicht frei davon, wenn daher Hr. Hoch heim, Besitzer der Argentanwaarenfabrik zu Leipzig in seinen Ankündigungen das von ihm verarbeitete Geitner'sche Argentan als "arsenikfreies" und "ächtes" dem "nichgemachten" und also unächten Nickelkupfer aus andern Fabriken entgegensetzt, obwohl alle Arten aus gleichen Bestandtheilen bestehen, so ist diess eine Charlatanerie, die der höchst achtungswürdige Dr. Geitner, dem allerdings die Ehre gebührt die erste Nickelkupferfabrik begründet zu haben, gewiss missbilligt.

^{**)} Baumgartner u. Ettinghausen, Zeitschrift für Phys. und Mathemat. 3. Bd. 1. Heft p. 19

Viadfolichem Nickelcarbonid 2,22

Nickel 92,59

Kupfer 00,94

Fisen 2,82

Kobalt 0,23

Das dem Hrn. v. H. übergebne Packfong bestand nach. Hr. v. G. Angabe aus:

Kupfer 24
Nickel 1
Zink

Diess, verglichen mit der Analyse des Nickels, giebt folgende Zusammensetzung des Packfong:

 Kupfer
 61,32

 Nickel
 20,57

 Zink
 16,66

 Eisen
 00,62

 Arsenik
 00,26

 Kobalt
 00,05

Hundert Theile von diesem Packfong verloren in destille littein Essig nach 18 Tagen 0,77, hundert Theile 13 löthiges Probesilber unter denselben Bedingungen 0,07 und die erhaltene Auflösung zeigte bei der Prüfung mit Ammoniakkupfer kein Arsenik; Beweis genug, wie gering die Menge desselben in der Auflösung sein musste.

Fabrikanten von Nickelkupser und Chemiker, welche sich reines Nickel in grösserer Menge darzustellen wünschen, macheich schlüsslich auf die vorzüglich nickelhaltige Kobaltspeise auswerksam, welche auf dem Blaufarbenwerke zu Schwarzensels gewonnen wird. Folgendes ist ein kurzer Auszug der Arbeit des Blausarbenwerkscontrolleurs Hrn. Wille über dieselbe.

Chemische Zerlegung einer Kobaltspeise von dem Blaufarbenwerke zu Schwarzenfels bei Schlüchtern *).

"Durch das Zugutemachen des Nickelmetalls für den Handel im Grossen ist man in der neueren Zeit auf die srü-

*) Karstens Archiv für Bergbau und Hüttenwesen, Bd. 16. H. 1. p 19.

her, nach möglichster Benutzung für den Blaufarbenwerksbetrieb ganz unberücksichtigt gebliebene Metalllegirung aufmerksam geworden, welche unter dem Namen Kobaltspeise
bekannt ist. Diess Nebenprodukt ist jetzt für den technischen
Haushalt von Interesse geworden und die Anwendung desselben wird sich in der Folge bei einem allgemeiner werdenden
Gebrauch des daraus zu gewinnenden, so vieler Bearbeitungen fähigen, Nickelmetalls sicher noch mehr ausdehnen und
dadurch gewissermassen zu einem neuen Zweige der Hüttenkunde Veranlassung geben."

Von den verschiedenen Speisearten, welche auf dem Schwarzenselser Werke arhalten werden, hat der Hr. Verfasser die wegen ihres unbedeutenden Färbestoffes bei dem Blausarbenbetriebe nicht mehr zu berücksichtigende untersucht welche mit No. 5 bezeichnet wird. Sie ist dicht, auf der Bruchsläche kleinmuschlig, ins ebene sich verlausend, sehr spröde, lässt sich jedoch in grossen Stücken etwas platt schlagen, metallisch glänzend, wird durch Hämmern stark glänzend, stahlgrau von Farbe, nicht magnetisch. (In einer Anmerkung bemerkt der Hr. Vers., dass der Arsenikgehalt des Nickels schon bedeutend sein kann, ohne den Magnetismus zu zerstören, und dass er mit Untersuchungen über die quantitativen Verhältnisse beschäftigt ist, in welchem das Arsenik zerstörend auf den Magnetismus magnetischer Metalle wirkt.)

Auf Kohlen und vor dem Löthrohre stösst die Kobaltspeise weisse arsenigtsaure Dämpse aus und brennt dann unter gleichzeitiger Bildung von schwesliger Säure mit blauer Flamme. Bei dieser Dampsentwickelung bildet sich ein stark glänzendes Metallkorn, das erkaltet grau anläust, sehr spröde, dicht und matt glänzend auf dem Bruche ist, mit Borax zusammengeschmolzen giebt es ein blasses schmalteblaues Glas*).

^{*)} Wird Kobaltspeise im Sauerstoffgasstrome längere Zeit geschmolzen, so verbrennen daraus alle unedlen Metalle und nur das Nickel allein bleibt rein zurück. Sollte es nicht möglich seyn, durch Abtreiben nach Art des Silbers, wobei aber statt des Bleies ein immer zu erneuernder Glassiuss auzuwenden wäre, das Nickel aus der Kobalt-

Von Salpeterskure wird die Speise angegriffen und löht Meh mit Beihülfe der Wärme, bis auf einige Schwefelflockeil, vollkommen in der Säure auf zu einer schön apfelgrilne Plüssigkeit, die vom Wasser nicht getrübt wurde. Aetz ammoniuk bewirkte darin einen grünen Niederschlag, der sich im Ueberschusse des Fällungsmittels anfangs mit violetter, dann mit blaner Firbe wieder auflöste. Kohlensuures Nafron gab einen starken weissen, und kohlensaures Ammoniak einen blassapfelgrüben Niederschlag, der sich mit grauer Farbe wieder auflöste, durch Blutlangensalz entstand ein perlgrauer, durch Schwefehvasserstoffgas ein starker gelber, und durch salzzauren Baryt ein weisser in Säuren mauflöslicher Niederschlag. Sulpctersaures Bilber gab für sich keinen Niederschlag, bei Zusatz von Actzammoniak aber eine eigelbe Fällung, die sich bei fernerem Zusatz wieder auflöste. Gullanfelauszug, Salzsäure und oxydulirt salpetersaures Quecksilber brachten keine Veränderung, und Zink wenigstens keine Reduktion hervor. Durch essignaures Blei wurde ein weiser in Salpetersäure fast ganz auflöslicher Niederschlag gebildet. Schwefelsaures Kupfer gab für sich keinen, mit Hülk von Aetzammoniak aber einen starken zeisiggrünen Niederschlag.

Hiernach hesteht die Kobaltspeise No. 5 aus Nickel und Arsenik, als Hauptbestandtheilen, so wie aus Schwefel, Kupfer und Kobalt als Nebenbestandtheilen.

Die hierauf gegründete quantitative Untersuchung wurde so vorgenommen, dass von der feingeriebenen Kobaltspeise I Gramm in Salpetersäure aufgelöst und der rückständige Schwefel (0,01 Gramm) gewogen wurde. Durch salzsauren Baryt wurde der oxydirte Schwefel abgeschieden und dann quantitativ bestimmt. Das Kupfer ward durch Fällung mit Schwefelwasserstoff als Schwefelkupfer abgeschieden, dieses

speise zu gewinnen? Der Versuch mitste freilich wegen der Strongflüssigkeit des Nickels in sehr hoher Temperatur vergenommen werden.
d. H. chweselsäure aufgelöst und das Kupfer metallisch durch ı gefällt. Das Arsenik wurde durch Schweselwasserstoffund das Kisen durch vorsichtiges Zusetzen von kolllenm Kali ausgefällt und endlich auch das Nickel niedergegen. Die Menge des angezeigten Kehaltes konnte nicht mmt werden.

Die aufgefundenen quantitativen. Verhilltnisse der übrigen undtheile waren folgende:

> Nickel 52,631 Arsenik 40,470 Eisen 2,720 Schwefel 2,551 Kupfer 1,615 Kobalt eine Spur Kupfer 99,987.

The state of the s

Ueber die gegenseitigen Einwirkungen, welche zwischen den Schwefelmetallen und dem Bleigzydesetatt finden.

Von WERDET.

(Ano den Annales des Milner, deuxième Serie T. I. p. 503 Ederadist vom Floransgeher.)

Das Bleioxyd wird so känlig beim Probiren der selv oft geschwefelten Mineralkörper auf trockenem Wege zu Anfindung der edlen Metalle angewendet, und zugleich wird es so häufig bei den metallurgischen Operationen in Gemainschaft mit jenen Schwefelverbindungen angetroffen, dass ich es für zweckmässig gehalten hahe, die Verbindungen, welche es mit ihnen eingeht, und die Zersetzungen, welche es mit ihnen eingeht, und die Zersetzungen, welche es mit ihnen bewirkt zu bestimmen. Diese Untersuchungen, welch ich vorzüglich noch über die Abstriche ausgedehnt habe, die sich bei der Coupellation des Bleies im Grossen bilden, mer chen den Gegenstand vorliegender Abhandlung aus.

Wir werden die Schweselmetalle nach der Folge der Oxytabilität ihrer Radikale betrachten und mit den min-

dest oxydablen anfangen.

Das Bleioxyd, dessen ich mich bediente, war eine feinzerriebene, reine, gelbe Glätte, und was die Schwefelmetalle anbetrifft, so wird man ihre Bereitungsart bei den verschiedenen Artikeln angegeben finden, in welchen sie abgehandelt sind.

Zu den Schmelzungen bedieute ich mich eines gewöhnkichen Reverberirofens, auf welchen zur Besorderung des
Zuges ein Rohr ausgesetzt war, und da die Reactionen beschleunigt werden mussten, damit die Tiegel nicht zu stark
angegrissen würden, so trug ich immer Sorge, den Osen sich
est erhitzen zu lassen und dann den Tiegel in ein lebhastes
Better zu bringen.

Die Tiegel waren aus weissem, unschmelzbarem Thon wa der Gegend von Weissenburg gefertigt, der dem Producte der Schmelzung keine fremdartige Färbung ertheilen konnte.

2) Wirhung zwischen Achwefeleilber und "Bleienge.

Das Schweselsilber wurde durch Cementiung von Capellensilber, in seinen Feilspänen, mit Schweselblumen in eisem lutirten Tiegel erhalten. Gegen das Ende der Operation
wurde die Hitze verstärkt, um den Ueberschuss an Schwefel zu verjagen und der Tiegel dann langsam abgekühlt. Auf
liese Art wurde ein stark geschweselter König, der sich mit
dem Messer schneiden liess, und metallisches Silber erhalten,
welches eine Kruste auf der Oberstäche des Königs bildete,
der in Gestalt eines verworrenen Hauf- und Netzwerkes, wie
das gediegene Silber erschien. Diese Absonderung des metallischen Silbers von der Schweselverbindung beweisst, dass
das Silber sich nicht in verschiedenen Proportionen mit dem
Schweselverbindet, eine Beobachtung, die sich bei mehreren
undern Schweselverbindungen wiederholen wird.

1 Atom Schwefelsilber Ag S² = 31,05 Grammen and 2 - Bleioxyd 2 Pb = 55,78 -

brausste in Folge der Eutwickelung von schwestigsaurem Gas auf. Nach vollendeter Einwirkung wurde das Feuer entsernt, und es wurde ein König von 66,00 Grammen erhalten, der geschweselt war, vorzüglich an der Oberstäche, wo er dem Bleiglanz ähnlich sahe, die Wirkung war also nicht vollständig gewesen, was daher rührt, dass die nicht oxydirten Metalltheile wegen ihrer Dichtigkeit sich am Boden des Tiegels sammeln und somit der vollständigen Einwirkung den Bleioxydes sich entziehen, dessen Menge hinreichend war um allen Schwesel zu verbrennen und das Metall vollkommen regulinisch zurückzulassen. Das zweite Produkt der Operation war eine dunkle braungrüne, glasige Schlacke. Mit Jour, s. ökon, Chem, J. 1.

schwarzem Fluss geschmalzen gab sie einen König von 7,60 Grammen, der nach der Coupellirung 0,084 Gramme Jem Silber hinterliess.

Es war folglich eine beträchtliche Menge Silber verschlackt worden, und ich vermuthe, dass ein Antheil desselben als Schwefelsilber in die Schlacke eingegangen war, de sich in dem folgenden Versuche, wo das Verhältniss des Bleioxydes weit grosser genommen wurde, und wo sie folglich noch mehr Silber in Oxydzustande hätte aufnehmen mürgen, nur eine verhältnissmässig geringere Menge darin vorfand

1 Atom Schwefelsilber Ag S² == 31,05 Grammen #

4 — Bleioxyd 4 Pb — 111,56 — braussten stark mit einander auf. Nach der Einwirkung fant soh ein geschwefelter König, der 69 Grammen wog und

eine glasige elivengrüne Schlacke; die der des Silberong des glich.

3,75 Grammen der Schlacke gaben bei der Reduktion mit schwarzem Fluss einem Bleikönig von 2,37 Grammen der nach der Coupellation 0,0015 Grammen fein Silber hinterliess, während 10 Grammen der angewandten Glätte mit schwarzem Fluss behandelt geben:

Blei Blei 8,97 Grammen und fein Süber blos: 0,00025 —

Es ist also erwiesen, dass die Schlacke eine merkliche Monge Silber zurückhält, was übrigens schon Berthier auf das Ueberzeugendste bei den doppelten Schweselverbindungen des Kupsers und Silbers bewiesen hat (Annales des Mines T. XI.) Obwohl es nicht sehr wahrscheinlich war, dass das Silber durch Schwesel in der erhaltenen Schlacke zurückgehalten wurde, so versuchte ich doch diesen darin aufzusinden, theils indem ich Entwickelaugen von Schweselwasserstoffgas durch verdünnte Salzsäure, oder von salpetrigsauren Dämpsen durch Salpetersaure hervorzubringen suchte, theils endlich durch Hülse des Lüthrohres, indem ich ein Glas aus Kieselerde und Natron anwandte, oder die Schlacke blos mit Natron behandelte und das Produkt auf die Zunge

brachte, wobei man die Schweselalkalien sehr leicht durch den Geschmack erkennt, allein ich konnte keine Spur davon ensdecken. Leider konnte ich die erste Schlacke nicht auf dieselbe Art untersuchen.

Die folgenden Untersuchungen werden ebenfalls auf überraschende Weise die Fähigkeit des Silbers durch Bleioxyd oxydirt zu werden, darthun, sie wurden mit Mennige angestellt, die auf der Glashütte zu Baccarat (Voghesen) Abricirt war, so wie mit dem Blei, aus welchem diese dargestellt wird. Bei dieser Fabrikation, die ich kürzlich beschreiben will, oxydirt man das Blei in einem Reverberirofen, um es in pulvriges Massikott zu verwandeln, die oxydirte Masse bewegt man in mit Wasser gefüllten Tonnen maher und decantirt dann. Auf diese Art werden die seinsten Thèle des Massikott abgeschlämmt und als Rückstand bleibt in den Tonnen ein Gemenge von Bleikörnern und zusammengebackenen Massicotttheilen, das man mit dem Namen Kleie (sons) bezeichnet, dieses Gemenge wird dann von Nenem oxydirt und abgeschlämmt. Diese Operationen wiederholt man mit der Kleie wohl sünsmal und sondert die erhaltenen Massicotte von einander ab, da sie nicht von gleicher Reinheit sind, denn die erste, welche die Oxyde der exydirbarsten Metalle enthält und die letzte, welche die im Blei enthaltenen Kupferspuren am stärksten zeigt, sind unreiner, als die zwischen beiden erhaltenen. Diese verschiedenen Massicottarten werden dann calcinirt, um sie in Mennige zu verwandeln, und mit dieser wurden die Versuche angestellt.

Versucke mit den verschiedenen Blei- und Mennigarten.

1) Blei von Vedrin 10 Grammen gaben bei der Coupellation fein Silber eine unwägbare Menge.
Krste Mennige von Vedrin, 10 Grammen mit schwarzem Fluss reducirt, gab bei der Coupellation des Königs an Silber eine unwägbare Menge.
Vierte Mennige ebenso behandelt 0,0001 Gr.

A *

2) Englisches Blei von Artington 106	r-gaben	0,0001
Erste Mennige 10 Gr.	unwägh	are Menge
Fünfte — —		0,0050 -
3) Deutsches Blei (a l'ancre) 10 Gr.		0,0006
Erste Mennige 10 Gr.		0,0001 -
Zweite — —		0,0006
4) Spanisches Blei 10 Gr.		0,0006
Erste Mennige -	uawagh	are Menga
Zweite — —	, i	0,0001
Dritte — —		0,0006
Vierte — —	4	0,0011 -
Kleie von No. 3 nicht gebrannt		0,0021
5.) Englisches Blei (Lead Company)	10 Gr.	0,0017
Erste Mennige — —		0,0004
Zweite — —		0,0005 -
640		0,0030 +
6) Dentsches Blei (a l'M) 10 Gr.		0,0030 -
Erste Mennige — —		
Dritte — — —		0,0125 -

Der Anblick dieser Tabelle zeigt, dass das Silber sich nur nach und nach in den verschiedenen Mennigarten concentrit, und dass es sich wirklich oxydirt, nicht blos sein zertheilt darin besindet, denn wenn man die Mennige schmilzt und sie dann mit einer Menge Kohlenstaub bestreut, die nur hin-reicht, um einen Theil Blei zu reduciren, welches dann die vielleicht im metaltischen Zustande in der slüssigen Masse vertheilten Silbertheilchen in sich ansnehmen müsste, so erhält man doch bei der Coupellation des gebildeten Königs, nie so viel Silber, als wenn man die Mennige vollständig durch schwarzen Fluss reducirt. Das Silber wird also durch eine sehr starke Verwandtschaft zurückgehalten.

Man weiss überdem, dass beim Abtreiben im Großsen, die Glätte immer desto mehr Silber zurückhält, je feiner die geschmolzene Masse wird. Ich habe auch wirklich in dem letzten Antheile Glätte, der von einer solchen Treibarbeit im Grossen abfloss, in 10 Grammen bis auf 0,047 Grammen Silber gefunden, das sich nicht bloss in Gestalt von Rieikör-

wären, die etwa der Aufmerksamkeit des Arbeiters entgangen wären, soudern völlig unsichtbar darin befand.

Will man nun in diesem letztern Falle nicht zugeben, das das Bleioxyd das metallische Silber zu oxydiren versoge, so kann man annehmen, dass dieses durch eine hühere Oxydationssluse des Bleies oxydirt wird, welche im Akte der Coupellation existirt, denn es scheint mir, als befande ch das Blei, während der Coupellation, im Grossen wie im Alemen, so lange als es heiss ist, auf der hochsten Oxyda-Consetufe, diess ergiebt sich aus der Farbe der Capellen, wo die Glattemassen, so lange sie noch sehr heiss sind, braun erscheinen (braunes Oxyd), dann in roth (Mennige) und endlich in Gelb (Massicott) übergeben. Wirst man sie plotzbch in Wasser, so bewirkt die Abkühlung eine Entwickelung Jan Gashlasen, die ich für Sauerstoffgas halte, aber his jetzt wegen Mangel eines passenden Apparates noch nicht habe untersuchen konnen, und im Momente der Eintauchung geht die Farbe der Masse von Braun in Gelb über. Erhitzt man sie aufs Neue unter der Muffel, so nimmt sie die braune (Farbe wieder an. *) Uebrigens bedarf es dieser Hypothese har nicht um die Oxydation des Silbers zu erklägen, denn in der That hat Junker schon vor längerer Zeit das Silber in Glas verwandelt, indem er es bei sehr starker Hitze der Beverberation unterwarf, und Macquer erhielt ein oliven-Trünes Glas, indem er das Silber zwanzigmal hintereinander dem Feuer des Porzellanofens zu Sèvres aussetzte. Was mich aubetrifft, so habe ich beim Feinbrennen des Silbers, das ich in einem Flammenofen, mit einem nach den zufalligen Umständen abgeänderten Bleizusatze ausführe, bemerkt, dass die erste Glatte, welche sich in den aus Knochenasche geschla-

Die verschiedenen Schattirungen, welche die von Glätte durchdrungenen Capellen bei verschiedenen Temperaturen zeigen, deuten
keinenweges auf besondere Oxydationsstufen des Bleies, sie bernben
auf der fast allen Kürpern gemeinschaftlichen Eigenschaft bei verschiedenen Temperaturen auch ein verschieden gefärbtes Licht auszusenden,
Es gieht Substanzen, welche in der Kälte vollkommen weiss sind und
die, ohne irgend eine chemische Veränderung zu erleiden, sehr lebhaft?
Farben annehmen, wenn man sie auch nur schwach erhitzt. Die Erklarung.
Des Hrn. Kournet scheint mir demuach nicht zulässig. P. Berthier.

genen Heerd einzieht, hellgelb, die letzte aber sehr gein ist Ein Theil der grünen Kapelle gab bei der Reduction mit schwarzem Fluss auf 10 Grammen 2,91 Grammen Blei, die bei der Coupellation 0,03825 Grammen fein Silber hintersliessen. Also verdankte der Heerd seine starke grüne Färbungdem Silberoxyde, und es folgt daraus, dass das Silber sich um so leichter verglast, mit je weniger Blei es verbunden ist

Nach dieser Abschweifung, die ich mir erlaubte, um durch Beispiele zu zeigen, wie bedeutend sich das Silber bei verz schiedenen metallurgischen Operationen oxydirt, komme ich zu meinem besonderen Gegenstande zurück.

2) Wirkung zwischen Schwefelkupfer und Rleiowyd.

Das Schweselkupser wurde aus dem schweselsauren Salze dargestellt, das durch Sieden mit Salpetersäure, um das daria enthaltene Eisen vollkommen zu oxydiren, Abdampsen zur Trockne, Calciniren, um das schweselsaure Eisenoxyd zu zersetzen, Wiederauflösen in Wasser, Filtriren und Krystallisiren gereinigt worden war, wobei die Mutterlauge, welche noch Spuren von schweselsaurem Eisen enthielt, weggeschüttet wurde.

Das so bereitete schweselsaure Kupser wurde in einem mit Gestübe ausgesütterten Tiegel nach Berthier's Methodo reducirt. Man erhielt dadurch Schweselkupser CuS mit metallischen Kupserkörnern gemengt, die davon abgesonder wurden. Es wurden darauf solgende Gemenge bereitet:

und

Das erste Gemenge musste den Schwesel vollständig oxydiren und eine Legirung von Kupfer und Blei hinterlassen.

Während der Schmelzung zeigte sich im Tiegel ein grosser.

König von metallischem Ausehen, der die Wände des Tiegels abspiegelte und blos von einem Schlackenringe umgeben war.

Als ich den Tiegel vom Feuer entsernt und ihn rasch durch Listauchen des Bodens in Wasser abgekühlt hatte, erhielt ich blas einen Stein, der Kupfer und Blei im geschweselten Zustande enthielt, und eine undurchsichtige, rothe, glasige Schlacke. Das Bleioxyd wirkt folglich gleichzeitig auf beide Bestandtheile des Schwefelmetalls, es verwandelt das Kupfer in Oxydul, welches sich mit Bleioxyd verbindet und das redicirte Blei scheint sich mit dem zurückgebliebenen Schwefelkapfer zu verbinden, weil die Einwirkung unvollständig ist, dieser letztere Umstand ist aber blos scheinbar, denn als ich bei Wiederholung des Versuchs den Tiegel langsam erkalten liess, so erhielt ich einen sehr weichen Bleikönig von 4,50 Grammen, ausserdem einen Stein, der noch geschwefeltes Blei und Kupfer enthielt, und endlich eine rothe Schlacke, walche der ersteren glich, folglich trennt sich das bei hinreichender Hitze mit dem Stein verbundene oder gemengte Blei vollständig von diesem durch eine langsame Abkühlung.

Das zweite Gemenge gab dieselben Produkte, wie das erste, der Bleikönig wog aber 10,20 Grammen, er war spröde und zeigte die Eigenschaften einer Legirung von Kupfer und Blei.

Dass das Kupfer und der Schwesel in diesem zweiten Versuche nicht vollkommen oxydirt wurden, ist solgenden Umständen zuzuschreiben, 1) der Schmelzbarkeit des Steins, der, indem er sich auf dem Boden des Tiegels sammelt, ausser Berührung mit dem Bleioxyde tritt, 2) der neuen Verbindung, zu welcher Kupseroxydul und Bleioxyd zusammentreten, und welche die Wirkung dieses letztern auf die Schweselmetalle aushebt; 3) der Verbindung dieser Oxyde mit der Kieselerde des Tiegels, die sich ebensalls der Reduction der Glätte entgegensetzt und 4) endlich der Verwandschaft des Kupsers zum Sauerstosse, die geringer ist, als die des Bleies zu demselben.

Die verschiedenen erhaltenen Steine zeigen eine etwas andere Textur, als das Schwefelkupfer, was von dem darin enthaltenen Schwefelblei herrühren mag; es ist mir höchst unwahrscheinlich, dass sie Sauerstoff enthalten sollten, der

seigen. den oxydirte Stoffe niemals besitzen, und welchen nie selbst beim Reiben beibehalten, ferner die oben erwähnte Aussaigerung metallischen Bleies, und endlich das Erscheinen der rothen Schlacke, sind dieser Ansicht ganz entgegen. Ich hebe diesen Unstand deshalb hervor, weil wir später Schwefelverbindungen sehen werden, welche mit Bleioxyden Verbindung bleiben.

Diese Steine gaben bei der Prüfung vor dem Löthrehret Schwefel, Blei und Kupfer, letzteres in vorwaltender Menge zu erkennen. Wenn man den Stein einen Augenblick röster und dann die Reduktionsflamme stark auf die Kohle wirken tässt, so erhält man wieder den Stein und ansserden Kügel chen von rothem Kupfer. Diese Reaktion überraschte mich um so mehr, als Berzelius (Ueber die Anwendung des Löthrohres, Artickel: Schwefelkupfer) sagt, dass, so langt noch Schwefel vorhanden ist, kein Antheil Kupfer sich ab scheidet, so dass also Kupfer und Schwefel in allen Verhältnissen zusammenzuschmelzen scheinen. Diess ist, wie das vorliegende Beispiel zeigt, nicht ganz richtig. Auch habt ich ein reines Schwefelkupfer auf dieselbe Art vor dem Lötterehre behandelt, und ich erhielt dabei metallische Kupferkörner und Stein. Ueberdiess beweisen auch die von Berthier zu Hervorbringung einer Verbindung von Kupfer und Schwefelkupfer angestellten Versuche *), sehr deutlich die Unmöge lichkeit einer solchen. Ein sehr schönes Beispiel davon kann man auch an den Rüsthaufen des Kupferkieses beobachten. in deren untern Theile man schwarze Massen von Einfach-Schweseleisen und Schweselkupfer sindet die durch die z hohe Hitze in Fluss gerathen sind, und deren Höhlungen mit ausserst feinen, gedrehten Fäden von metallischem Kupfer ausgekleidet erscheinen, die bis zu 0,03 Meter lang sind diese Kupferladen haben sich aus der übrigen Masse abgesondert, weil die nötluge Menge Schwefel fehlte, um aie in der Verbindung zurückzuhalten.

^{*)} Annales der Mines T. VII.

Was the Zusamurismetzing der rothen Schlacke bentik, so kann man darüber die Beobachtungen Berthier's (Ann. des Mines T. XI.) nachsehen. Obgleich dem Kupferstein die Fähigheit, sich mit dem Bleioxyde zu verbinden, zu fehlen scheint, wie man aus den obigen Versuchen ertieht, und obgleich das Kupfer nach den Beobachtungen Berthier's and mach dom, was ich im Vorhergehenden iber die vorschiedenen Mennigen augeführt habe, deren Kupfergehalt mit jeder neuen Calcination des Bleies steigt, schwerer oxydirbur, als das Blei zu seyn acheint, so scheidet sich doch schoo a der ersten Periode der Treibarbeit im Grossen, zu der Zeit zimlich, wo man den Abstrich abzieht, eine beträchtliche Menge Kupfer aus. Ich nahm 10 Grammen von verschiedesen unten näher bezeichneten Bleisorten, coupellirte sie unit schlose ans, der mehr oder minder dunklen Färbung der Capolle auf ihren relativen Kupfergehalt, wobei ich fand, dass man sie in Bezug auf ihre Reinheit an Kupfer folgendermasen ordnen konnte:

- 1) Blei im Krummosen aus Glätte reducirt, und auf dem Gestübeheerd im Treibosen gereinigt, um Blei erster Qualitat zu erhalten; es zeigte nur Spuren von Kupser.
- 2) Blei aus derselben Glätte gewonnen, aber noch roh, wie es aus dem Krummofen fliesst; kupferhaltiger, als das vorige; durch Wegnahme des Abstrichs verliert es seinen Kupfergehalt.
- 3) Blei durch Reduction des Abstrichs im Krummofen erhalten und wie No. 1 gereinigt; dunklere, braune Färbung, als bei dem vorhergehenden.
- 4) Blei aus denselben Abstrichen, wie des Vorige, aber sech rob, wie es aus dem Krummofen kommt; eben so stark braune Farbe, wie bei einer gewöhnlichen Coupellation mit Kupfer.

Das Kupfer muss hiernach in die Abstriche mit hineingezogen werden, entweder als Oxyd, vermöge seiner Verwandschaft zu gewissen Oxyden, oder auch wohl an Schwefel gebunden, vermöge der Anwesenheit gewisser Schwefel-

wetalle, die, wie wir später sehen werden, mit dem Bleioxyd-Verbindungen einzugehen im Stande sind.

Ich suchte diese beiden Ideen zu bewahrheiten.

Unter andern scheint das Zinnoxyd hinreichende Verwendtschaft zum Kupferoxyde zu besitzen, um das Kupfe längere Zeit vor dem Blei zur völligen Oxydation zu bestimmen, da man nach den Beobachtungen des Hrn. Plenar Mennigfabrikanten zu Tours, durch Zusatz von sehr wenig Zinn zu kupferhaltigem Blei und Abtreiben desselben bis zwei Drittheilen, den Rückstand so vollkommen von Kupfe befreien kann, dass er keine merkliche Menge desselben mehrenthält.

Ich glaubte, dass das Zink, welches sich ebenfalls den Bleisorten finden kann, die aus Erzen gewonnen werden. welche mit Blende und Galmei gemengt sind, eine ähnliche Rolle spielen könnte. Ich bereitete deshalb ein Gemenge aus 50 Grammen Blei und 2 Gr. Messing, und liess es auf eine Rost unter der Mulfel eines Capellenofens schmelzen, wordt ich 5 Grammen metallisches Zink zusetzte und die geschmolzene Masse mit einem Haken umrührte, um die Verbindung zu beschleimigen und der völligen Verbrennung des Zink zuvorzukommen. Es fand eine Entzündung statt, aber wäh rend des beständigen Umrührens wurde die Flamme schwächer und es zeigten sich auf der Oberfläche des geschmolze nen Metalls schwarze, sehr harte und unschmelzbare Kriims chen (grumeaux), die aus Kupferoxyd, Bleiglätte und Zinkoxyd bestanden. Als die Flamme gänzlich verschwunden war, bildete sich Glätte, worauf ich die Operation unterbrach, um den Zustand des Bleies zu untersuchen. Es wal delenhar und liess sich fast eben so gut als reines Blei achneiden, ich fand jedoch noch Kupfer darin. Die Masse hatte sich auf 29 Grammen vermindert.

15 Grammen dieses Bleies brachte ich wieder auf eine Gapelle und nachdem es in Fluss gekommen war, setzte ich von Neuem Zink zu, es trat Entzündung ein und es biklete sich eine zinkhaltige, an der Oberfläche krystallinische und von Kupfer ganz schwarz gefarbte Verbindung. Ich setzte

die Operation eine Zeit lang fort, goss dann das rückständige Blei in eine vorher erhitzte Capelle ab, und setzte von Neuem Zink zu, welcher dieselbe Erscheinung wie vorher bewirkte; die schwarze Färbung der entstandenen Klümpchen war jedoch minder intensiv und ein Antheil Zinkoxyd blieb eine meue Capelle brachte, ohne Zink zuzusetzen und die Operation eine Zeit lang fortdauern liess, so färbte sich die Capelle schwarzbraun, aber gegen das Ende der Arbeit bildete sich rings um das Korn eine leichte Ablagerung von schwach gelblich gefärbtem Zinkoxyde. Der Bleirückstand, welcher etwa 1 Gramm wog, gab bei einer neuen Coupellation nur eine grünliche Färbung.

,

Gelangte man also auch durch diese Versuche nicht dahin, das Kupfer vollständig zu entfernen, so wurde doch die Oxydation desselben dadurch beträchtlicht erleichtert, während sich dieses Metall ausserdem nach und nach im rückständigen Blei angesammelt und dann immer schwärzere Färbungen würde gegeben haben.*).

Was die vermuthete Verbindung des Schweselkupsers wit einem andern Schweselmetalle anbetrisst, welches fähig ist, mit dem Bleioxyde sich zu vereinigen, eine Hypothese, die mir sür die Abstriche noch zulässiger als die vorhergebende scheint, so wird davon weiter unten die Rede seyn.

3.) Wirkung zwischen Schwefelblei und Bleioxyd.

Es ist aus den Versuchen von Puvis bekannt, dass des Schweselblei sich bei Anwesenheit von Bleioxyd zu metallischem Blei reducirt, welches stets mehr oder weniger geschweselt ist; eine Folge seiner Schmelzbarkeit, vermöge welcher es sich der Einwirkung des Oxydes entzieht und

^{*)} Da man das Schweselbles in grossen Mengen zersetzt und man weit weniger Blei braucht, um das Schweselkupser zu conpelliren, als das reine Kupser (Annales des Mines T. XI. p. 81), so hatte ich geglandt, dass man kupserhaltiges Blei durch Coupellation mit einem Zusatze einer gewissen Menge Bleiglanz reinigen könne. Man befördert durch dieses Mittel allerdings die Trennung des Kupsers sehr, aber es scheint doch nicht dass man es zur Entsernung der letzten Spuren dieses Metalls anwenden könne.

P. Berthier.

curitens der Verbindung, welche Getes Oxyd mit der Kitselerde des Tiegels eingelst. Ich habe es deshalb nicht Ginöthig erachtet, mich bei diesem Gegenstande aufzuhalten
und bemerke nur noch, dass die Kohle ein so kräftiges Redektionsmittel for das Bleioxyd ist, dass bei Gegenwart der
selben nicht dieselbe Reaktion statt findet. Es wurde die
Gemenge aus:

Bleiglanz 1 Gramm und Bleiglätte 10 —

Menge vorhanden war, um den Bleigianz zu zersetzen, in den mit Gestübe ausgefritterten Tiegel gebracht und beinem Feuer erhitzt, welches zwar hinreichend war um de Gemenge zu schmelzen und vollständig zu reduciren, nicht aber das Schwefelblei zu verdampfen, nach dem Erkaltstenthielt der Tiegel einen König von 9,65 Grammen Gewicht.

Dieser König lag unter einem Stein, der aus HalliSchwefelblei (sous-sulfure) mit etwas nicht reducirtem Blasilicat und Metallkornern gemengt war; nachdem der Steimechanisch abgetrenut worden war, wog der dehnbare Blakönig genau 9 Grammen, rechaet man hierzu das Gewith
der Körner und des nicht reducirten Silicats, so sieht medass diese Monge kaum abweicht von der welche die Glatgeben musste. Der Gewichts-Ueberschuss des Steins weder anzersetzt und unverflüchtigt gebliebene Rückstand der
Schwefelbleies. Ausserdem überzeugte ich mich davon, das
der Stein wirklich Schwefelblei war, dadurch, dass ich
fin mit verdünnter Salpetersäure behandelte, wobei salpetersaures Blei entstand und Schwefelkügelchen aich zeig
ten, die leicht an ihrer gelben Farbe und ihrer Verbrenlichkeit zu etkennen waren.

Behandelt man auf gleiche Weise im Gestübetiegel ein binreichende Menge holländisches Bleiweiss, etwa 50 Grammen, so erhält man ebenfalls einen Bleikönig und eine Stein, ein ziemlich einfaches Mittel die Anwesenheit vor Schwefelblei in dieser Substanz nachzuweisen, von welche der granliche Ton derselben herrührt.

4) Winkung zwischon Schuefelmiemuth was, Bleioxyd.

Das Schwefelwismuth wurde durch Cementation von Schwefelblumen mit Wismuth gewonnen, welches durch Reduktion der von seinem Oxyde durchdrungenen Capellen mit schwarzem Fluss erhalten war. Durch Verstärkung des Fenera gegen das Ende der Operation und nachherige langsame Alkühlung wurde Schwefelwismuth Bi S* und ein ungeschwefelter Metallkeinig erhalten, wie diese bei den schen erwähnen Schwefelmetallen auch der Fall war.

- Ein Gemenge aus;

gab einen sehr harten metallischen König von 42,40 Graupmen, der aus zwei sich durchsetzenden Theilen zusammengesetzt war, von denen der eine aus Blei und Winnuth der
andere aus den Schwefelverbindungen der beiden Metalle betand, ausserdem fand sich eine dunkelgelb und schwarz marmeriste Schlacke. Da die gelben Parthien derselben effenbar eine Verbindung der beiden Oxyde waren, so beschränkte
ich mich blos auf die Untersuchung der schwarzen Theile.

Bei Behandlung derselben mit Salpetersänre entwickelten sich röthliche Dämpfe, woderch die Gegenwart eines nicht exydirten Stoffes bewiesen wurde, zugleich bildete sich ein weisser Niederschlag von schwefelsaurem Bleioxyd und Kieselerde, und beim Zusatze von Wasser fiel basischen Wisunthsalz (magisterium Bismuthi) nieder, das vor dem Löthrohre sehr leicht schmolz und die Reaktionen des Wismuth zeigte.

Um eich noch vollständiger von der Anwesenheit des Schwefels in diesen schwarzen Parthien zu überzeugen, wurde ein Theil derselben mit. Natren auf der Kehle behandelt, es erschien eine Leberfarbe, and die Substant ga

Ueberlässt man das erwähnte Genenge dem Fener makürzere Zeit, so erscheint die ganze Schlacke gleichformit schwarz, so dass es den Auschein hat, als besiee bier die Schwefelwismuth schon ein Bestreben, sich mit den Bleioxyd verbinden, was bei den folgenden Einwirkungen wirklicher Fall ist.

5) Wirkung zwischen Schwefelspiezzglanz und Blejoxyd.

Da die Versuche hieriiber sehen von Berthier (Annah des Mines T. VIII.) angestellt worden sind, so war es über flüssig, sie zu wiederholen, ich beschränke mich darauf, de Zusammenhanges wegen daran zu erinnern, dass die erste Gemenge, welche das wenigste Bleioxyd eathielten, eischwarzes metallähnliches, schlackiges Produkt gaben, de den Abstrichen glich, welche man bei der Treibarbeit if Grossen erhält, und das aus Schwefelantimen und Bleioxylbestand, während das ketzte Gemenge, welches vierzehn Manehr Schwefelantimen als Bleioxyd enthelt, eine vollkommene Zersetzung des ersteren und gleiohzeitige Oxydation der beiden Bestandtheile des Schwefelmetalls bewirkte. Dies Untersuchungen waren die ersten, welche den Metallurge die wahre Natur der Abstriche kennen lehrten.

schlagen, auf welchen ich ein Resultat erhielt, das mit den von Berthier erhaltenen übereinstimmt und sich der Form nach, noch mehr dem Vorgange nähert, welcher im Grossen statt findet.

Als ich zu Blei, welches auf der Kapelle im Flusse stand, ein Stück Schwefelantimen brachte, bitdete sich ein dieker weisster Rauch von schwefligsaurem Geruche, der von einer kleinen Flamme begleitet war. Nach der Entfernung vom Feuer fand ich an der Oberfläche des Metalles einen schwarzen Abstrich, der sich bingsum in Gestalt eines Wolfstes angelegt hatte. Als ich die Arbeit fortsetzte, wurde dar gehildete Abstrich geröstet, und nahm an verschiedenen Punkten eine gelbliche und orange Färbung an.

Die antimonhaltigen Abstriche gaben mit Salpetersäure behandelt Salpetergas, woraus sich ergiebt, dass der Schweiel derin nicht an Sauerstoff gebunden ist, 'und obwohl sie durch die Röstung eine orange Farbe annehmen, so entwickeln sie doch nicht viel schweflige Säure, weil der Schwefel sich bei ihrer Bildung eines hinreichenden Antheils Sauerstoff bemächtigt, nm damit Schwefelsäure zu bilden, welche dann mit dem Bleioxyde in Verbindung tritt.

Dass der Sauerstoff übrigens zur Bildung der wahren Aletriche durchaus nothwendig ist, wird sich aus den folgenden Thatsachen ergeben.

Beim Ansange der Treibarbeit, wenn das Blei schon mechmolzen ist und der Osen bereits die Rothglühhitze angenommen hat, sieht man, ehe der Wind zugelassen wird, auf dem schmelzenden Metalle harte Krusten erscheinen, die man Abzijge nennt, und die durchaus bei der Temperatur nicht zum Flusse zu bringen sind, welche zur Schmelzung der Abstriche hinreicht. Diese Abzüge sind mit Schweselblei zemengt, das man schon durch den blossen Anblick zu erkennen vermag, und sie enthalten ausserdem noch viel Kupfer und Kisen, allein es sehlt darin das Bleioxyd, was zu ihrer Schmelzung nöthig ist, so wie jedoch der Wind einzuwirken angesangen hat, so sieht man die wahren schmelzbaren Abstriche sich reichlich bilden. (Auf einigen Hütten scheint man jedoch Abstriche zu erhalten noch ehe man den Wind zulässt.) Bei der Reinigung eines sehr spröden Bleies, welche auf einem Gestübeheerde im Capellenosen bei sehr schwachem Winde vorgenommen wurde, erhielt ich nur sehr wenig Abstrich, als aber nach Verlauf von etwa acht Stunden der Wind der Bälge verstärkt werden konnte, kamen die Abstriche in solcher Menge zum Vorschein, dass der Arbeiter kaum im Stande war, sie zu entsernen.

Bei einem andern Versuche, der im kleinen Silberbrennofen mit sunfzig Pfund sehr hartem Blei blos unter Einwirkung des von selbst durch den Rost und die Werklöcher eindeingenden Lutistrems angestellt wurde, gab das Metall rend sechs Stunden kaum einen Abstrich. Als sich das nach Verlauf dieser Zeit allmahlig mit Oxyd gesättigt kwas bei dieser Operation nach Berthier's Beobachtungeschieht, kamen die Abstriche immer häufiger zum Vorschund bedeckten endlich fortwahrend die ganze Obersläch im Flusse stehenden Metalles, obwohl sie beständig abgezwurden, und diess dauerte bis zur völligen Reinigung Bleies.

Diese Thatsachen, zeigen, wie nöthig der Sauerst

diesen Bildungen ist.

Wenn das Bleioxyd vorwaltet, so fällt der Abstrich mer mehr und mehr gelb aus, und man erhält zuletzt krystallinische Glätte, die sich aber nicht zum Verkaufe ei und welcher die Arbeiter den Namen wilde Glütte (lithe sanvages) geben. Wenn indessen auch das Bleioxy grossem Ueberschusse vorhanden ist, so kann man den schr schöne rothe Glätte gewinnen, diess habe ich durch nen Versuch erfahren, indem ich den von einer Treiba fallenden Abstrich in einem dünnen Strahle abfliessen (fil liess. Ich bemerke in dieser Hinsicht, dass viele Schme welche in Hütten arbeiten, wo es gebräuchlich ist, das l während der Treibarbeit tropfenweis zufliessen (filer) lassen, der Meinung sind, dass die sehr weichen Bleison welche folglich wenig Abstrich liefern, alles übrige g gesetzt, doch eine minder rothe Glätte geben, als an unreines Blei. Ich kann diess aus Mangel an darüber machten Erfahrungen nicht geradezu behaupten, obwohl angeführte Beobachtung dafür spricht und der Theorie nichts dagegen einzuwenden ist *). Wirklich sind die bindungen des Blei- und Antimonoxydes orange, die Blei- und Kupferoxydes aber roth, was sehr wohl zur höhung der rothen Farbe der Glätte beitragen konnte, möge deren sie im Handel mehr gesucht wird.

[&]quot;) Neuere Thanachen, welche sich mir dargeboten haben, be nen, dam das weiche Biel mindestenn eben so det und eben so Glans lierent, o's des unreine. P. Berthing

So hitte and Jean ein sehr einfaches Mittel, sich ad eine vortheilheite Art des Abstrichs zu entledigen, wosu es hinceichend soin spürde, ihn während des Abtreibens nach
und nach in einem dünnen Strable abfliessen zu lassen, wie
sich diess nach dem oben angeführten Versuche than lässt.
Man würde auf diese Weise die Masso der Glätte vermehren, und das Umschmelzen und von Neuem Conpelliren umgehen, was gewöhnlich geschehen mass, da der Abstrich
in der Regel silberhaltig genng ist, um diesen Operationen
unterworfen zu werden. Es fragt sich aber nun, ob man /abei nicht mit der Glätte ein, beträchtliche Menge Silber verberen würde, welche in jenen Substanzen euthalten ist, und
he Beantwording dieser Frage stellte ich folgenden Versuch an.

Ich bereitete eine Silber- und Antimonschweselverbinten durch Zusammenschmelzen von gleichen Gewichten beiter Schweselnetalle, 10 Grammen der doppelten Schweselbittung mengte ich mit 60 Grammen Glätte, eine Menge die
tehr als hinreichend ist um die Schweselverbindung zu
statetzen. Die Schmelzung dieses Gemenges lieserte einen
Kinig von 47 Grammen und eine orangesarbene Schlacke, von
welchter 20 Grammen durch Reduktion mit schwarzem Fluss
13 Grammen Blei gaben, die bei der Coupellation 0,003 Gramm
Silber hinterliessen. Man ersieht daraus, dass die Glätte
in diesem Falle eine beträchtliche Menge Silber aus dem
Matriche oxydirt, wodurch der Vortheil der in Rede
stehenden Methode beträchtlich verringert wird, abgesehen
davon, dass sie am h die Treibarbeit etwas vom Zusalle abhängiger machen katen.

Re blieb nun noch zu erforschen übrig, ob das Silber in Abstriche blos mit den Bleikörnern eingemengt, oder, wie in angeführten Versuche, als Schwefelmetall vorhanden war.

Ich suchte deshalb sorgfältig einen schwarzen Abstrich aus. 10 Grammen desselben gaben mit schwarzem Fluss reducirt 5,72 Grammen Blei, das bei der Coupellation 0,0125 Gramm fein Silber hinterliess. Man ersieht darmus, dass der Abstrich Silber enthält, auch abgesehen und denjenigen, welches die darin stets vorhandenen Bleikörner

Jones, f. tocho, u. ikon, Chem. I. 1.

mechanisch eingemengt gewesen, zu entfernen, mengte b 5 Grammen der oben erwähnten Antimon- und Silberschwe felverbindung mit 15 Grammen Bleiglätte. Die Schmelzugab folgende drei Produkte:

- haltigen Bleikonig, der mit sich durchkrouzenden Adern und selbst Körnern metallischen Silbers gentengt war und 4,50 Gransen wog;
- 2) ein glänzendes, dem feinkörnigen Bleiglanze ähnliche Schwefelmetall;
- 3) endlich eine schwarze, dem Abstrich ähnliche Schlack

Ein Gramm derselben, der sorgfaltig von dem Schwi fehnetalle getrenat war, wurde feingerieben und mit verdien ter Salzsäure behandelt, um das Blei- und Silberoxyd ans greifen, die darin vorhanden sein mussten, es bildete 🛍 ein wenig Kermes, der sich an den Wänden des Glases at hing und es blieb ein schwarzer Rückstand. Ich gess Flüssigkeit ab, und als ich sie mit Wasser verdünnte, um de Rückstand abzuwaschen, bildete sich ein weisser Niederschla Der gewaschene Rückstand wurde mit caustischem Ammonit behandelt, um das salzsaure Silber zu entfernen, welch sich darin finden könnte, darauf filtrirte ich und wusch d Rückstand sorgfältig aus, als dieser mit schwarzem Fin und einem Zusatze von 5 Grammen Bleiexyd geschmolz wurde, um das Antimon mit einem Ueberschusse von Blei (versehen, welcher die nachherige Coupellation erleichtet. sollte, gab er einen König von 5,53 Grammen, welcher 🌆 der Coupellation 0,085 Gr. fein Silber hinterliess.

Man aicht aus diesem Versuche, dass das Silber in der Abstriche als doppelte Schwefelverbindung vorkonunt, in welchem Zustande es nach den vorhergehenden Versuchen oxtabel ist, diese Thatsache verbietet also die vorgeschlagen Methode der Abtröpfelung (filage), des Abstrichs wenigster dei ochr aitherhaltigen Substanzen anzuwenden.

"" Wir Eddingen jetzt unf die Alt der Verbindung zurück. Wildfier eich fas Kupfer fur Abstrich befredet; wir haben gueben, dass gewisse Oxyde bei Gegenwart von Hleioxyd perschtliche Mengen desselben in den Oxydenstand überzufiihren vermögen, es bleibt nur noch zu witsen übrig, ob zikit' eben' so gewisse Schwefelmetalle, die sielt mit dem **Meioxyde zu verbinden im Stande eind, wie das Schwefel**militati, 'es anch in den geschwefelten Zustand versetzen

' Toh bildete daher eine Doppelverbindung von Schwefelantimon und Schwefelkapfer durch Zusammenschmalnen von 1 Theil Schwefelkupfer und 2 Theilen Schwefelantimon.

5 Grammen dieser doppolten Schwefelyuzbindung wurden dem dreifachen ihres Gewichtes Bleiglätte behandelt. Ich erhielt einen ausserordentlich brüchigen, dem Bleiglanze ähne chen König von 10 Grammen Gewicht, welcher geschweeltes Kupfer, Blei und Antimon enthielt und eine schwerze, mehte und glasige Schlacke. Als ich diese Schlacke fein rieh ma sie mit verdilnster Salzsäure behandelte, um die Oxyde zu entfernen, erhielt ich eine farblose Flüssigkeit, welche mit Schwefelsäure eines Niederschlag von schwefelsaurem Blei reb, aber keine Spar von Kupfer bei Anwendung einer Eiscaplaste zeigte und bei der Verdünnung mit Wasser Antiscon Der in der Salzsäure unaufwsliche Rückstand bewirkte mit Salpetersäure behandelt, eine starke Entwickempg von röthlichen Dämpfen und gab eine blaue Auflösung. woderch denn die Anwesenheit von Kupfer hinlänglich dargethan war, welches sich darin im geschweselten Zustande befinden musste, weil es sonst von der Salzsäure würde aufgenommen worden seit.

Das Schwefelantimon besitzt also die Eigenschaft mit den Stiwefelverbindungen des Kupfers und Silbers bei Anwesenleif von Bleioxyd zu doppelten Schwefelverbindungen einmgeben.

" Die alten Métallurgen kunnten schon diese Neigung des Lopiers, sich in den Abstrichen zu concentriren und benutzten nie zur Amsdehung dieses Metalles, wie man me felgender Stelle sieht, die aus Schlüter *) entnommen let, welche ich erst kennen lernte, als ich mich mit der Aus beitung dieser Abhandlung beschäftigte.

vom Treiben fällt, aufgehoben und zurückgelegt und vom oder zwei Quartalen gesammelt, soll nun der Abzug zu gemacht werden, wird solcher durch den Frischofen genund was davon auskömmt in eiserne Pfannen gegossen, wird eine Frisch-Bleie gemacht werden. Diese Stücke werden dem Säigerheerd abgesaigert, das Werk in eiserne Pfanngekellet, und weil es noch Silber hält, vertrieben, was manf den Saigerheerden stehen bleibt, ist ein steiniges, kuntiges Wesen; sollte dieses aber noch sehr bleißeh sein, werden wohl zum zweiten Male durch den Frischofen gesetzt, wenn es nöthig ist, gesaigert.

"Die Bleipantzen betreffend, wenn solche nach Durchstechen abgesaigert sind, so bleibt davon gleichfalls dem Saigerheerde ein steiniges, kupfriges Wesen, wieddem Abzuge stehen, das Blei aber so davon abgesaigert wien, ist sogleich Kaufmannswaare und wird zum Frischligerechnet."

"Beides nun, als das auf den Saigerheerden vom "
suge und Blei-Pautzen stehen blieben, wird in dem Unterhzischen Treibofen, wovor ein Stichofen angelegt, verarbeite

"Dieser Treibosen wird nebst dem Stichheerd mit estübe von einem Theil Kolesch und einem Theil Lehm gemacht, auf die Art. als wenn ein Aschenheerd zum Silbsabtreiben vorgerichtet wird, nur hat dieser Heerd eine gera Sohle nach dem Stiche hin. welcher durch die Höllmageht, jedoch muss die Sohle nach dem Stichheerd hin, geschüssig sein, damit rein abgestochen werden könne, dewird der Stich in dem Ofen mit Barnsteinen (Ziegelsteine und Lehm zugemacht, der Stich- und Stechheerd wird tüch mit Kohlen abgeseuert, der Heerd in dem Treibosen alnicht, sondern es werden auf den kalten Heerd von v

^{*)} Gründlicher Unterricht von Hüttenwerken e. 81.

remeldatem steinigem und knyfrigem Zeuge 30 - 33 Centaer gesetzt, das grosse Schürloch mit Barusteinen zugesetzt, sur dass derunter eine Oeffnung sechs Zoll hoch und so lang wie das Schürloch breit ist, bleibe, alsdann wird in dem Wunlofen mit Wasen zu fenern angefangen und das Werk in den Fluss gebracht, die Schlacke, so sich darauf giebt, wird mit einem Streichholz wie der Abstrich abgezogen, weil son das Zeug sehr bleiisch mit ist, so kann in dem ersten Male kein Gaarkupfer erfolgen, sondern wird nur verblasen, damit der Stein so noch dabei ist, abrösten und das Blei daron zum Theil verschlacken könne, zu solchem Verblasen mird eine Zeit von 24 - 30 Stunden erfordert. Weil nun diese Arbeit hitzig gehet und umher in den Heerd sehr einfriset, so wird der Spiegel in dem Ofen auch niedriger, dass das Gebläse nicht gut mehr fassen kann; auch lässt die Schlarke sich nicht mehr gut abziehen; wird nur die Schlacke, so anfangs schwarz ist, etwas bräunlich und man findet an dem Kisen, womit die Gahre geholt wird, dass das Kupfer sienlich aussieht, so wird der Stich abgestossen und das Kamfer in den Stichheerd, welcher nebenher stark abgefeuert worden, gelassen und ausgerissen, erfolget also von einem selchen Ofen 8 bis 12 Centner Schwarzkupfer, dabei werden verbranat zwei Maas Kohlen zu Abwärmung des Stichheerdes und his 350 Bund Wasen zum Feuern in dem Windofen.

"Das verblasene Schwarzkupfer wird zusammengelegt, bis alles durch ist, alsdann wird der Treibosen zum Gaarmachen zugemacht, auf eben die Art wie zu dem Verblasen, und dann von dem verblasenen Schwarzkupfer 25 Ceutner eingesetzt und bis 14 Stunden mit Wasen geseuert und hitnig getrieben, die Schlacke wird auch wie bei dem Verblasen abgezogen und wann selche beginnt braunlich zu werden, wird davon die Gaare mit einem Eisen so an einem Rick gemacht, geholt und wann es gahr ist, dass die Gahre ihr rechtes Aussehen hat und sonderlich der Bruch davon recht sein ist, wird der Stich ausgestossen, das Kupfer in den Stichheerd gelassen und ausgerissen" n. s. w.

folgen ohngefähr 18 Centuer Gaarkupfer, darauf werder 2 Maas Kohlen zu Abwärmung des Stichs und bis 300 Bund Wasen zum Feuern im Windofen verbrannt.

"Die Schlacken, so von dem Verblasen fallen, werden durch den Kupferschmelzofen gesetzt und nach Befinden ets was Schlacken von Kupfererz-Schmelzen vorgeschlagen, das Auskommen daven, wenn es kupfrig, wird in Konige gesetzehen, ist es aber mehr bleiisch, wird es in die Bleipfannen gekellet und gesaigert, sind aber die Könige sehn kupfrig, werden solche in den Treibofen gesetzt und verblasen."

"Die Schlacken, so van dem Gaarmachen fallen, nämlich wenn das verblasene Kupfer gaar gemacht wird, werden such in den Kupfererz-Schmelzofen durchgesetzt, in Konige getochen und so wieder in das Gaarmachen genommen."

Dieses an Unterharze bei Zugutemachung der Abstricht gebräuchliche Verfahren schien mir interessant geneg und mit meinen Versuchen so sehr in Uebereinstimmung zu sein dass ich es für zweckmässig hielt, es vollständig mitzutheilen Man sieht, dass hierbei ein Schwarzkupfer erhalten wird, welches vorzüglich aus Schwefelkupfer besteht, und dass Schwielter den Schwefel für einen wesentlichen Bestandtheil des Abstrichs hielt, und dass er ihm eine wichtige Rolle in diese Kupfergewinnungsprocesse zutheilte.

A). Wirkung zwischen Schwefelarzenih und Bleioxyd.

Die analytischen Unterstehungen Berthier's, dasch welche er die Gegenwart des Antimons in den Abstlichen erhannte, sollten sämmtlich mit Substanzen angestellt werden; welche sich bei der Bearbeitung des Bleiglanzes bilden, weil dieser fast das einzige Bleierz ist, welches im Grossen behandelt wird. Zu Katzenthal aber am Unterrhein, wo man viel arseniksaure Bleioxyde verschmitzt, mus auch das Arsenik in den Abstrichen vorkommen, und es war daher inst teressant zu untersuchen, ob die Schwefelverbindung dieses Matalian nicht virileinte Eluniche Ver indiagen eingehen biante, als diejenigen, welche Berthier zwischen dem Schwefelantimon und Bleiszyd entdeckte, eine Vermuthung, sof welche mich unter andern folgende Beobachtungen leiteten.

Bei der Zugutemachung der Abstriche zu Ketzenthal in Krammofen entwickeln sich im grosser Menge stack arsemitalisch riechende Dämpfe, die Risse des Ofens füllen sich mit kleinen sehr reinen und glänzenden oktaedrischen Krystallen von arseniger Säure an, und ausserdem erhält man noch krystallisieten Realgar und Operment, ja segar schwarze Anflüge von metallischem Arzenik, wovon man nich durch ibnen Metallglanz und dadurch überzeugen kann, dass sie auf briese Schlecken gewerfen, sich ganz in weissen arzenikalischon Banch verwandeln. Das robe Blei, welches diese Abstriche liefern, stosst beim Ausfliessen aus dem Auge des Ofone einen dieken weissen Rauch mit dem charakteristischen Gemahe des Arseniks his zo seiner volligen Erstarrung aus. Dimelben Erscheinungen zeigen sich bei Behandlung, sehr arzeniksäurzholtiger Mineralien, nor die Schwefelverbindungen excheinen dann nicht in solcher Menge, und zwar um so weniger wenn das Erz nicht viel Blende enthält, Schwefel sich mit dem Arsenik verbinden könnter

Ich bemerke auch noch, dass ich bei Reinigung eines sehr aproden Bleies, das aus dem Abfalle von der Bereitung der Bleischrote genommen war, wobei men, theils um die Körner zu bäuten, behwefelarsenik zusetzt, auf einem Gestübeheerde im Treibeien eine beträchtliche Meuge schwarzen Abstrich erhielt, der einen starken Arsenikgeruch verbreitete.

Nach diesen Beebachtungen durfte ich wehl mit Recht verneuthen, dass das Schwefelarsenik eine ähnliche Rolle wie das Schwefelantimen spielen moge, was sich denn auch lunch folgende Versuche bestätigte.

Ich versuchte zuerst den Weg der Coupellation einzuachlagen und fügte Schwofelarsenik zu einer gewissen Menge Blei, die im vollen Treiben begriffen war, aber dieses Verfahren gelang nicht, indem das Schmefelansenik auf der Oherdarin aufzulösen. Ich suchte daher dem Schweselatzenik mehr Bestand zu geben, indem ich eine Doppelverbindung von Schweselarsenik und Schweselblei durch Zusammenschmelzen beider Bestandtheile bereitete. Diese doppelte Schweselverbindung löste sich rasch unter Bildung einer von dickom weissem Raucsie begleiteten Flamme in dem Metalla auf. Alt ich nach einigen Augenblicken die Capelle vom Fener entsernte, fand ich sie mit einer schwarzen Schlacke bedeckt; die ganz einem Abstrich glich, bei weiterer Fortsetzung det Conpellation röstete sich die Schlacke und verschwand. Ich bereitete serner solgende Gemenge von Operment und Bleisglätte, wabei ich mich eines ausgesuchten käuslichen Operluents bediente, welches schön krystalligirt und ganz von Reutgar frei war.

1) Schwefelersenik 1 Atom 15,43 Grammen Glätte 3 -- 93,67 -4- Air 1000

3) Schwefelarsenik 1 — 15,43 — Gläue 16 — 446,24 —

zer Farbe bei allen Gemengen, das Schwefelarstnik besitzer Farbe bei allen Gemengen, das Schwefelarstnik besitzenglich im hohem Grade die Eigenschaft das Bleioxyd zie schwärzen, indem es sich mit ihm verbindet. Diese Abstrickt sind mehr! krystallinisch als diejenigen, welche unter denselbit Umständen mit Schwefelantimon erhalten werden werden den bei

We ich diese that, indem ich sie in immer neue Tiegel umvers, wert diese Substanzen sehr angreisend wirken, so ertall min gläsige schwarze Schlacken, welche von der Verblidistig des Abstrichs mit den Erden des Tiegels herrühren;
white Verbindung die derjenigen gleicht, welche man oft in
the Behlicken findet, die sich bei verschiedenen metallurglächen Operationen bilden und worin sich Schweselmetalle
auch Schlacken der Hohösen der Fall ist, wenn man gyps- oder
barythaltige Eisenerzel verarbeitet, wie ich selbst zu beobachten Gelegenheit fand.

Werden diese Abstriche geröstet, so nehmen sie eine gelb-erange Farbe an und zwar immer um so leichter, je

mehr das Bleioxyd darin vorwaltet.

Wenn man the im Gestübetiegel behandelt, so erhält man ein sehr sprödes Blei, welches bei der Coupellation ansangs einen sehwarzen Abstrich giebt, so dass es solglich Schwesel und Arsenik enthält; asse Charaktere die auch den im Grossen erhaltenen Abstrichen zukommen. Es ergiebt sich ans diesen Thatsachen, dass auch das Schweselarsenik eben so gut als das Schweselantimon mit dem Bleioxyde in Verbindung eingelten und damit Abstriche bilden kann und dass sener diese Art von Abstrich bisweilen auch bei der Treibatheit im Grossen vorkommen kann.

Bis jetzt habe ich vier Arten von Kinwirkungen erwähnt,

des Schweselber statt sindet;

2) Oxydation blos eines Bestandtheils des Schwefelmetalls, z. B. bei dem Schwefelblei;

2. B. Schwefelarsenik und Schwefelantimon, wenn das Bleidayd nicht in sehr grossem Ueberschusse zugegen ist;

felverbindungen, von denen der eine Bestandtheil für nich

allein nickt damit in Verbindung einzugehen vermage z. E. Verbindung von Schwefelsälber und Schwefelsatimen, und

von Schwefelkupfer and Schwefelantimon.

Eine neue Reihe von Erscheinungen wird sich nun hei den jenigen Metalien zeigen, welche oxydabler sind als die voelbergehenden, nämlich ein mehr oder minder vollständiger Austausch der Radikale, so dass das Blei seinen Sauerstoll audie Schwefelmetalle abtritt und diese ihren Schwefel an das Blei abgeben, was in der starken Verwandschaft der letzte een zum Sauerstoffe seinen Grund hat.

7) Wirkung swischen Scwefeleisen und Bleionyd.

Das angewandte Schweseleisen war ein natürlicher vollkommen reiner und krystallisirter Kies, der sich nirgende verwittert oder magnetisch zeigte.

Es wurde folgendes Gemenge bereitet:

Schweseleisen in Maximo Fe S. 1 Atom - 14,82 Commen Bleioxyd Pb 4 — 111,56 —

Eine beträchtliche Hitze bewirkte nur unvollkonnen

Schmelzung und gab folgende Produkte:

1) einen halbdehnbaren König von 6,55 Grammen der mit Schwefelblei gemengt war, von welchem sich such in den Höhlungen des Königs Krystallen zeigten:

2) eine ziemlich beträchtliche Masse, welche alle Rigens schaften des Bleiglanzes zeigte, welche jedoch noch mit Schwefeleisen verbunden war, sie hing auf der einen Seite mit dem erwähnten Konig zusammen und verlief sieh von den undern in die dritte Substanz, welches eine feste, schwarze, stark ziehbare Schlacke ohne Metoliglanz waz, die nur einige glänzende Punkte zeigte, welche von eingesprengtem Schwefelblei herrührten. Die Schlacke inz nur verzüglich zu und tersuchen.

Die ausgesuchten schwefellreien Parthien derselben nahmen beim Reiben eine grünlichbraune Fachung au. Als die Masse mit verdünnter Salzsäure behandelt wurde, entwickeltet sich kein Schwefelwasserstoff und sie verhielt sich bei der Anflösung wie schwarzes Eisenoxyd mit einem Gehalte von Chlorheis. Ver dem Löthrohre gab sie keinen Schweselgehalt zu erkennen, sondern sie zeigte die Reaktionen des Kisondzychle und des Bleiexydes; sie war solglich eine Verbindang dieses beiden Oxyde. Es wird also hier eine theilweise
dappelte Zensetzung bewirkt, in Folge deren sich eine doppelte Verbindung von Schweseleisen und Schweselblei mit einem grossen Ueberschusse des letzteren und eine Verbindung
der heiden Oxyde bildet.

Da jedes andere Gemenge von Bleioxyd und Schweseleisen wahrscheinlich nur die Bildung einer grösseren Menge
metallischen Bleies auf Kosten des Schweselbleics und Bleiexydes wilrde bewirkt haben, so hielt ich es sur unnöthig
die Versuche über diese Art von Einwirkung weiter sortmeetzen.

Bleioxyd.

rem Zinkoxyde durch Reduktion im Gestübetiegel nach Berthiors Methode bereitet, webei ich eine wenig zusammenbingende hellgelbe Blende erhielt.

Kin Gemenge aus:

-MJ: Schwefelrink Zn S2 1 Atom == 12,08 Grammen

Wirds dem Feuer ausgesetzt, es kam nur im Innern in teigartigen Fluts, auf der Oberstäche bildete sich eine dinne unschwelzhere Kruste; es entwickelte sich übrigens wie bei allen
den übrigen Reactionen schwesligsaures Gas und man bemerkste amserdem noch eine schwache Flamme auf der Obersührte.

Ads ich den Tiegel, der einer starken Hitze ausgesetzt gewesen war, vom Feuer entsernte, fand ich darin eine dem Schweselklei ähnliche Masse, die aber weit matter als dieses smalm und übrigens weder einen König noch eine Schlacke. Ein Stück dieser Masse deren Gewicht ich leider verloren hobe, aus welchent Grunde ich auch die folgende Auglyse nur approximativ geben kann, wurde auf folgende Ard behandelt.

Als sie fein gerieben und mit siedender Essigsäure behandelt wurde, gab sie nach dem Abültriren eine Auflosong welche die Oxyde enthielt und auf dem Filsre blieb ein Rückstand in welchem sich die Schwefelmetalle befanden.

Die Auflösung wurde mit Schweselsäure gesällt, dans zur Trockne abgeraucht und der Rückstand mit so wenig Wasser als moglich wieder aufgeweicht, um das gebildete schweselsaure Blei nicht wieder aufzulösen, nach dem Filtriren und Aussüssen blieben auf dem Filtro 0,30 Grammen schweselsaures Bleisxyd welche 0,22 Grammen Bleisxyd entsprechen.

Als die absiltigte Flüssigkeit mit kohlensaurem Natrongefällt wurde, gab sie einen weissen gallertartigen Niederschlag der in der Siedelitze körnig wurde, dieser wurde absiltzirt, sorgfaltig gewaschen und geglühet, so dass der Kohlendunst ihn nicht berühren konnte, wobei er 9,21 Graminen Zinkoxyd gab.

Ich überzeugte mich dass dieser Niederschlag vom Zinkoxyd kein Blei zurückhielt, wohl aber Spuren von Kisser die ihn ein wenig gelb färbten, wie die angewandte Blende.

Die nach der Behandlung mit Essigsäure auf dem Filtro zur ickgebliebne Schwelelverbindung wurde mit siedender Salpetersäure übergossen; es bildete sich dabei ein Niederschlag von schwelelsaurem Blei, krystallisirtes salpetersaures Bleioxyd und Schwelelklümpehen, das Gemenge wurde durch Schwelelsaure in schwelelsaures Salz verwandelt, zur Trockne abgeraucht, filtrirt, gewaschen und geglühet wobei es 2,60 Grammen schwelelsaures Bleioxyd lieferte, welche 2,05 Schwelelblei entsprechen.

Als die abaltriete Flüssigkeit mit kohlensaurem Natron gefallt und zum Sieden erhitzt worden war, gab sie einen neuen Niederschläg von kohlensaurem Zink der gegläht 0,025 Grammen wog, was 0,029 Grammen Schwefelzink entspricht.

Hiernach würde die Masse ohngeführ folgendermassen zunammengesetzt sein :

Bleioxyd Zinkoxyd Schwefelblei	•) 0,430 } 2,079	auf 10,000 0,870 0,830 + 8,200 0,100	}	1,700
Schwefelzink	•	•	(0,100	•	
Spuren von Eisen. Summa 2,509					10,000

9) Wirkung zwischen Schwefelenleium und Bleioxyd.

Das Schwefelcalcium wurde durch Reduction von weissen Gypskrystallen im Gestübetiegel erhalten.

Die Wägung und Mengung des Schweselmetalles mit dem Bleioxyde wurde sogleich wie es aus dem Tiegel kam und so lange es noch heiss war, vorgenommen.

Schwefelcalcium C S² 1 Atom = 9,14 Grammen

Bleioxyd Pb 2 -- = 55,78 --

Trotz des hestigsten angewandten Feuers vermochte ich dech das Gemenge nicht in Fluss zu bringen, und ich konnte eine blosse Zusammensinterung bewirken. Nach der Entfernung des Tiegels vom Feuer sand ich darin eine schwärzlichgraue Masse, welche, mit der Loupe untersucht, eine Menge wie Bleiglanz glänzender Körner zeigte, ausserdem sandenzich in einer Höhlung, die durch Einsenkung eines eisernen Hakens um das Gemenge zu untersuchen entstanden war, cubische Bleiglanzkrystalle und auf der Oberstäche der Masse waren einige kleine weiche Bleikörner vorhanden.

Mit dieser Masse wurden folgende Versuche angestellt: in Theil derselben gepülvert und mit Wasser digerirt, zeigte weder in der Kälte noch in der Wärme irgend einen Geruch nach Schweselwasserstoff und die Flüssigkeit schlug die Bleisalze weiss nieder. Das Schweselcalcium hatte sich also während dieser Kinwirkung vollständig zersetzt.

Salpetersaurer Baryt bewirkte darin einen Niederschlag von schweselsaurem Baryt, ein Theil des Kalks hatte sich

dass hier ein neues Prolukt zum Vorschein kommt, weiches sich unter den vorigen nicht zeigte, da die schwefelsauren Salze aller früherhin der Einwirkung des Bleioxydes ausgesetzten Metalle, viel zu leicht in der Hitze zersetzbar waren, als dass sie wie das vorliegende hätten in der Schlackt enistiren können.

Abgesehn aber von dem schweselsauren Salze, welches die Flüssigkeit enthielt, befand sich der Kalk darin im Hydratzustande und bildete damit Kalkwasser das an der Lust Kohlensäure aufnahm, und die Anslösungen der Metalle z.B. die der salpetersauren Salze des Kupsers, Silbers u. s. w. als Hydrate sällte. Endlich aber wurde die Flüssigkeit durch ein Schweselwasserstossalkali schwarz niedergeschlagen, indem sich Schweselblei bildete. Diese Wirkung musste mir um so mehr aussallen, als man die Bleiglätte für unaussölich in Wasser und höchstens sier sein zertheilbar in demselben hält. Ich erhizte deshalb ein Gemenge aus:

Dadurch erhielt ich eine zusammenhängende Masse, die gepülvert und mit Wasser digerirt, nach dem Filtriren eine Klare und färblose Auflösung gab, welche mit Schwefelwasserstoff einen häufigen schwarzen Niederschlag gab, das Blekoxyd wird folglich unter Mitwirkung des Kalkes in Wasser auflöslich.

Als das erhaltene Produkt der gegenseitigen Wirkung von Schwefelkalk und Bleioxyd mit siedender Essigsäure behandelt wurde, wurde es unter Hinterlassung eines schwarzen und unauflöslichen Bodensatzes, welcher sich wie Schwefelblei verbielt, angegriffen; die essigsaure Flüssigkeit enthielt essigsaure ren Kalk, essigsaures Blei und Spuren von Schwefelsäure.

Die Veränderungen welche in diesem Gemenge vor sich gehen, sind also ganz von derselben Art wie die verhergehenden its sofern nämlich Austausch der Redikale statt findet, abgesehn aber von dieser Reaktion, trat auch noch Bildung von schwefelsautem Kadk ein.

Da os höchet trahmeheinlich war, dass die Schweselverhindungen der übrigen alkalischen Radikale sich ganz eben so verhalten würden wie diese, so hielt ich es für überstüssig diese Untersuchungen weiter sortzusetzen.

Faset man das in dieser Abhandlung Auseinandergesetzte kurz zusammen, so ergiebt sich:

- 1) Dass das Schweselsilber und Schweselkupser eine mehr oder minder vollständige Oxydation ihrer beiden Elemente durch das Bleioxyd erleiden, und dass solglich die Verschlackung ein unzuverlässiges Mittel ist, wenn man sie ohne weiteres mit diesen Schweselverbindungen vornimmt, um daraus das Silber abzuscheiden.
- 2) Dass das Schweselblei mehr oder minder vollständig durch das Bleioxyd reducirt wird, dass aber diese Einwirkung bei Gegenwart von Kohlen nicht mehr statt findet, selbst wenn das Bleioxyd in grossem Ueberschusse vorhanden ist.
- 3) Dass das Schweselantimon und Schweselarsenik eine grasse Neigung haben sich mit dem Bleioxyde zu verbinden, ebwehl ein Theil ihrer Radikale durch dieses Reagens oxydirt wird und zwar immer ein desto grösserer je mehr das Bleizuyd vorwaltet.
 - Dass die beiden oben erwähnten Schweselverbindungen die Eigenschaft besitzen das Schweselkupser und Schweselüber mit in ihre Verbindungen mit den Bleioxyde luneinzwiehen, und zu deren Oxydation durch den Ueberschuss
 zu Bleioxyd mitzuwirken;
 - 5) Dans gewisse Metalle wie z. B. das Zim und Zink die Oxydation des Kupfers bei Anwesenheit von Blei er-leichtern.
 - 6) Dass das Schweselzink und Schweseleisen den grössten Theil ihrer Radikale an den Sauerstoss des Bleioxydes abtreten, um mit einem übrigbleibenden Antheile des letzteren sich zu verbinden, und dass das dabei srei gewordene Blei sich des Schwesels bemächtigt, um damit eine Schweselverbindung zu bilden, welche noch eine gewisse Menge der urprünglichen Schweselverbindungen enthält.

- 7) Dass die Schweselverbindungen der alkalischen Erdmetalle, und höchst wahrscheinlich auch die der Alkalimetalle,
 ihren Schwesel an das Blei abtreten und dassir dessen Sauerstoff ausuchmen, und dass sie sich gegenseitig in Schweselblei und alkalischen Oxyde, die sich mit Bleioxyd verbinden,
 und in schweselsaure Salze umwandeln,
- 8) Dass die Abstriche zusammengesetzte Verbindungen sind, welche Bleioxyd als einen wesentlichen Bestandtheil enthalten und deren zweiter Hauptbestandtheil entweder Schwefelantimon oder Schwefelarsenik ist, welche Schwefelkupfer und Schwefelsilber mit in die Verbindung hineinzuziehen vermögen, und dass diese Verbindungen ferner noch andere Metalloxyde enthalten müssen ausser den Bleioxyde und auch das schwefelsaure Salz dieses Metalles, zufolge der im Vorhergehenden gemachten Beobachtung, dass die Abstriche bei der Röstung nur einen sehr schwachen schweftigsauren Gemachten.
- 9) Dass das Silber sich bei mehreren metallurgischen Opezationen oxydabel zeigt, selbst dann wenn es sich nicht mit Schwefelmetallen in Berührung befindet, und dass es im Oxydzustande zu verharren im Stande ist, obgleich sein Oxyd sich durch blosse Calcination reducirbar zeigt wenn es frei und nicht verglast ist.

10) Endlich dass das Bleioxyd im Wasser auffeslich wird wenn man es mit Kalk verbindet.

An merkung. Ich habe schon vor längerer Zeit, um mehrere Punkte in der Theorie der Proben auf trocknem Wege aufzuhellen, viele Versuche über den Gegenstand dieser Abhandlung augestellt, die mit dasselbe Resultat wie Hr. Fournet geliefert haben. Ich werde meine Erfahrungen nächstens bekannt machen. P. Besthier. and the property of the last of the

Bewerkungen, die Kenntnies der Silber - Blende eder des Rothgilligerzes betreffeml.

Acres 1846 7 Professor D. August Breithaupt.

Zu den gekanntesten Silbererzen gehört die Silber-Blende eder das Rothgiltigerz; allein über die Mischung desselben bestapden und bestehen die abweichendsten Ansichten. De eses Mineral auch der technischen Chemie angehört, so ele ich die Ergebnisse neuer Untersuchungen ganz in der Aurze mit, welche entscheiden, dass es eben sowohl ein bestritten hat, als ein antimonisches. Es giebt nämlich zwei

- Die Argen*) Silber Blende, welche einen grossen ifheil des lichten Rothgiltigerzes umlasst. Ihr Strick ist morganeth, ihr primäres Rhomböeder weniger flach als das der folgenden Spezies, und ihr spezifisches Gewicht = 5,6. he besteht aus Schwefelarzen mit Schwefelailber.
- 2) Die Antimon-Silber-Blende, welche den grössten Theil des dunkeln und einen kleinen Theil des lichten Rothgiltig-Miles he sich begreist. Strich, kermesinroth, spezisisches

Der Vorschlag von Kastner, (m. s. dessen Archiv f. Naturleibe B. XI., H, 3. S. 397) anstatt der Arnenik künftig "das Arnenis zu gebrauchen, gefällt mir der Kürze und des Wohlklaugs wegen so, dass ich mich gleich entschlossen habe, ihn meines Theils mit aufzusthren. Man weiss wie vielen Beisall die Leop. Gmelin'schan Abkürzungen der Worte Boron, Chlorine, Jodine in Bor, Chlor, Jod mit Recht gefunden haben und welche Vortheile damit erreicht sind. Es wird sich gerade so mit der Abkürzung Amen verhalten. Wenn übrigens Arsenik als sprachrichtiges Stammwort augesehen worden; so hätte man anch darnach arsenikige Säure sagen und schreiben Glücklicherweise gebrancht man bereits allgemein den Ausmüssen, druck arsenige Säure, und dem gemäss wird fernerhin die Arseniksäure Arsensäure heissen kömmen.

Gewicht 5,7 östers noch 5,8. Sie besteht aus Schweselantimen mit Schweselsilber, und ihre Mischung hat man in allen neuen mineralogischen und chemischen Lehr- und Handbüchern sür alles Rothgiltigerz gelten lassen. Diese Spezies ist zusolge der Leop. Gmelin'schen Berechnung, welche mit der von Bonsdorffschen Analyse nahe übereinstimmt, zusammengesetzt aus 23,4 Antimon, 17,5 Schwesel, 59,1 Silber.

Sollte die Arsen-Silber-Blende eine ähnliche Zusammensetzung von den bestimmten Sulfuret-Atomen haben; so wäre ihr Gehalt 16,9 Arsenik, 10,7 Schwefel und 72,4 Silber. Es ist sehr wahrscheinlich, dass sich's so verhalte und dass Arsen und Antimon einander in den Grenzen eines Geschlechts vikariren. Es würde hiernach diese Spezies als Silbererz den Vorzug vor der andern verdienen.

Will der Metallung wissen mit welcher Spezies er es zu thun habe, so lässt sich der Unterschied chemisch auf der Kohle vor dem Löthrohre bald ausmitteln, da sich dem in dem einen Falle der Arsengeruch, in dem andern der Antimongeruch und weisser Beschlag ergeben werden. — Erhitzt man ferner die Arsen-Silber-Blende in einem offinel Glascohrehen über der Spiritus-Lampe ganz allmälig, so sotat sich zunächst gelbes Schweselarsen und weiter davon arsenige Saure in sehr zarten oktaedrischen Kryställehen abschrehen mit dem Löthrohre einen höhern Hitzegrad, so bildet sich mehr gelbes Schweselarsen, aber keine arsenige Säure. Die Antimon-Silber-Blende setzt unter denselben Umständen weisses Antimonoxyd ab, welches in solchen Fällen nie krystallinisch erscheint.

Den Mineralogen und den theoretischen Chemiker erlaube ich mir übrigens auf meine ausführliche Abhandlung über die Spezieu welche bei der Silberblende zu unterscheiden sind aufmerksam zu machen. Jene habe ich in das Schweigger'sche Jahrbuch für Chemie und Physik gegeben.

Ueber den Bablah.

Zies einigen Notizen im Journ. de Pharmacie und besondern Schriften zusummengezogen und mit einigen Bemerkungen begleitet vom Herausgeber.

The erste Nachricht über diese neue adstringirende Substant findet sich im Journal de Pharmacie (1825) T. XI., p. 313 unter der Rubrik: Ueber einige neuerlich in Gebrauch gekommene Arznei und Farbestoff. Die hierher gehörige Stelle ist im Wesentlichen folgende:

nandel und aus Calcutta gerandete plattgedrückte Schoten, welche zwei Saamen enthalten *), im Umkreise der Saamen siel sie erweitert und zwischen diesen zusammengeschnürt. Ihre Länge beträgt etwa einen Zoll **). Ihre Farbe ist graubenn und, sie sind wie mit einem grauen Staube bedeckt, der Saame ist ebenfalls braun und zeigt nur auf jeder seiner zwei flachen Seiten eine gelbliche kreisförmige Linie ebeu so wie der Rand desselben ***). Man erkennt daran alle Charakten der Saamen und Schoten einer Mimosa oder Acacia with an scheint dass sie von Mimosa eineraria L. herrühren. Länder Stoff und sie eignen sich noch besser als die besten Gallapfel zum Schwarzfärben, indem sie mit den Eisensalzen

Diess ist nicht ganz richtig, indem die Schoten in der Regel die Schoten in der Regel die Schoten in der Regel wähnlich so zerbrochen zu uns, dass die meisten Stücken nur noch zwei Ofieder haben.

d. H.

^{**)} Diess gilt ebenfalls nur von den Bruchstücken, die ganze Schote hat eine Länge von 3 — 4 Zoll und ist etwa einen halben Zoll oder etwas weniger breit.

d. H.

der gelblichen Kreislinie ist der ganze Saame glänzend braun. d. H.

ein prächtiges Schwarz geben, weshalb man sie auch zu je nem Behufe in Frankreich einzuführen angefangen hat.

Die Versuche, den Bablah anstatt der Galläpfel in de Färberei anzuwenden, fielen günstig aus, wie unter ander folgende Nachricht, die dem Journal de Pharmacie T. XII.

p. 374 entnommen ist, zeigt.

", Sitzung der Societé de medicine, section de pharmacia d. 27. Mai 1826. Eingesandt von Hrn. Pet it zu Corbeil, Tücher schwarzgefärbt mit Bablah oder den Schoten der Mimosa und schwefelsaurem Eisenoxyd oder essigsaurem Eisenoxyd oder es

Im Jahre 1826 kam die neue Farbesubstanz zuerst nach Deutschland, begleitet von einer von Bordeaux d. 19. Aug. 1826 datirten und auf zwei Quartblättern gedruckten Notice aur le Bablah ou Galle de l'Inde, von welcher das Nachfolgende ein gedrängter Auszug ist.

"Nachricht über den Bublah oder indischen Gallon"

franzosischen Niederlassungen in Ostindien nach Frankreich eingeführt wurde, ist von geschickten Chemikern ") analysik und nach und nach mit dem glücklichsten Erfolge in mehrer ren Färbereien und bei verschiedenen Fabrikanten zu Bordenux, Lille, Rouen, Boulbeck, Darnetal und Corbeil angewendet worden, wie aus den glaubhaftesten Zeugnissen erstellt. Aus diesen ergiebt sich, dass diese Substanz den heerten levantischen Gallus ersetzt und ihn noch bei weiten übertrifft, wir können sie überdiess in Menge und im Vargleich mit dem levantischen Gallus zu sehr mässigem Proise uns unsern Niederlassungen zu Pondichery und Chandernagor im Tauschhandel gegen Producte unseren kanden und anserer Rabrikan erhalten.

Obne irgend einen Beisatz und ohne anderes Beizmittel bringt der Bablah alle Nunneen des indischen Nankin mit einer solchen Dauerhaltigkeit hervor, dass die Säuren und die Seifenabkochung sie nicht verändern.

Wenn nun mit Bablah nach dem beim Gallus gebräuchlichen Verfahren und mit der gleichen Menge schwarz färbt,
so hat die Farbe auf allen Zeugen grösseren Glanz und mehr
Lebhaftigkeit, das Zeug bekommt besseren Angriff und Geschmeidigkeit aus dem einfachen Grunde, weil der Bablah
sor Gallussäure und keinen Gerbstoff enthält.), welcher
letztere dem levantischen Gallus ao viel Herbes ertheilt.

Dass der Bablah aber auch zum Türkischroth-Förben und nun Mustern der Kattune anstatt der gleichen Menge Gallus angewendet werden kann, davon werden sich selbst die Ungläubigsten überzeugen, wenn wir sie auf die schon erwähnten Zeugnisse und niedergelegten Muster verweisen. **

Hier folgen im Originale mehrere Zeugnisse von Färbern.
Lassobe, welche einstimmig den Bablah den Galläpfeln zum
Schwarz- und Türkischroth-Färben vorziehen. Den Schlass
nacht eine geharnischte Rede an die Gegner des Bablah, aus
welcher wir jedoch folgende Stelle noch auszeichnen:

"Welchem andern Stoffe als dem Bablah verdanken die Asiaten, unsere Meister in der Färbekunst die Festigkeit herr Farben, die Schönheit, den Glanz und die Weiche ihmer Gewebe? Man gehe zu den Herren Cerf, Bigeon und migen andern Kaufleuten hiesigen Ortes und vergleiche mit den durch Galius gefarbten Tüchern die Schwärze, die Weiche und dan Sammtartige der mit dem neuerlich hier eingelühren Bablah gefärbten Tücher" u. s. w.

In demselben lobpreisenden Tone, wie die im vorstebeuden mitgetheilte Nachricht, ist auch ein Brief des Han. Besses an die Redaktion des Journ, de Pharmac, geschrie-

^{*)} Es les mints angageben, welcher der im Eingange arwähnten habiles chimistes, diese merkwärdige und etwas unglaubliche Enttechung gemacht hat, später erfahren wir, dans es ein Hr. Lastoche jet.

10 he jet.

ben, welcher im T. XII. dieses Journals p. 533 mitgetheilt wird. Wir lassen ihn hier theilweis folgen.

Bordennx, September 1826.

"Meine Herren!"

"Ich relime mis die Freiheit, Ihnen zu überreichen:

1) ein Muster Baumwollengarn, türkischroth;

2) zwei Muster Cattune,

sämmtlich von Hrn. Lassobe, hiesigem Fabrikanten, gefärbt.

Das Baumwollengarn-Muster ist durch Bablah mit Krapp gefärbt. Die beiden Stücken Kattun, worden, von jedem 250 Ellen, zur Vergleichung, das eine mit aleppischem Galtus, das andere mit Bablah in genau gleichen Verhältnissen und gleicher Zeit gefärbt."

"Als sie darauf der Wirkung einer starken Seifenabkechung ausgesetzt wurden, war der Erfolg wie sie ihn vor sich sehen, das mit Bablah gefärbte blieb wie es vorher war, das mit levantischem Gallus wurde ganz gebleicht."

Ferner: "Was vorzüglich ihre Ausmerksamkeit verdient, ist die Eigenschaft des Bablah die härteste Wolle zu erweichen. Das Haar der tibetanischen Ziege, welches im indischen Cachemir so seidenartig erscheint, verdankt diess einzig jener Substanz. Da (mit Ausnahme des Schwarz) der Bablah ein besonderes Versahren ersordert, welches ich in Indien nicht erlangen konnte, so verspricht Hr. Lassobe, der es entdeckt hat, es zu enthüllen" u. s. w.

Der Herausgeber des Journ. de Pharmacie macht dabei die Bemerkung, dass, obwohl aus diesem Schreiben einiger Enthusiasmus für den Bablah hervorgeht, diese Substauz doch gewiss wesentlichen Vortheil darbietet. Er bemerkt übrigens, dass Hr. Achon, Chemiker der Manufaktur zu Essone bei einer noch nicht bekannt gemachten Analyse des Bablah, daria die Gegenwart von Gerbstoff und Gummi ausser der Gallustäure erkannt hat, ein Resultat, welches wohl zu erwarten war. Indessen hat Hr. Lassobe sein gegebenes Versprechen erfullt, indem er die Versahrungsweise beim Färben mit Bablah in einer bespndern kleinen Schrift auseinandergesetze hat, welche den Titel führt: Guide du teinturier moderne.

mefacturier a Bordeaux. A Bordeaux 1826. Wir werden die darin angegebenen Verfahrungsweisen im Folgenden ausheben *), und übergehen die dem eigentlichen Kerne der Schrift vorgesetzte weitschweisige Einleitung, in welcher der Bablah jeder andern adstringirenden Substanz und namentlich den Galläpseln weit vorgezogen wird, wobei zugleich die Gegner des Bablah hart mitgenommen werden.

Schwarz auf Wolle.

13

Um 100 Pfund Wolle schwarz zu färben, bringe man in einen Kessel 15 Pfund ungestossenen Bablah und 15 Pfund geraspeltes Campeschenholz (bois d'Inde). Man fülle den Kessel ***) mit Flusswasser und lasse das Gemenge mit der Wolle unter beständigem Umwenden der Waare mit einem Bührscheite 3 Stunden lang sieden. Dazauf nimmt man die Wolle heraus und lässt sie über dem Kessel abtropfen, wenn diess hinlänglich geschehen ist, hängt man sie auf den Färbebock au die Luft. Den Kessel fülle man darauf wieder mit Wasser und feure dann noch zwei Stunden. Nach dieser Zeit und wenn der Kessel noch im Sieden ist, nehme man den Bablah und das Campeschenholz mittelst einer durchlächerten Kelle heraus. Gleich darauf entferne man das Feuer, giesse ein Drittheil des Bades ab, um es später zu

^{*)} Gern würden wir uns statt dessen auf die in der Baumgürtnerschen Buchhandlung so ebem erschienene Uebersetzung (Nachrichten über die Bablah oder Schote der Mimosa, ostindische Galläpfel genannt u. s. w.) dieser Schrift, von einem in andern Fächern rühmlichtst bekannten Uebersetzer, beziehen, wenn diese nicht eine so vollkemmen misrathene wäre. Wir brauchen, um diess zu belegen, nur anzuführen, dass darin sulfate de fer (Eisenvitriol) durch "Vitriolwasser" oder "eisenhaltige Schwefelsäure" pyrolignite de fer (holzessigsaures Eisen) durch "brenzliche Holzsäure," un mordant d'acetate d'alumine (eine Beize von essigsaurer Thouerde) durch "beissende Alamssäure," quercitron (Quercitron) durch "Citronenschalen," absorbant (absorbirendes, verschluckendes Mittel) durch "Säure" nitrate de fer (salpetersaures Eisen) durch "Salpetersäure" acetate d'alumine (essigsaure Thouerde) durch "Alaunsäure," acetate de plomb (Bleisucker) durch "Bleisakssäure," engallage (Eingallirung, Behandlung mit Gallus) durch "Schwärzung", rosage (Rüthung) durch "Fenchtung im Thau" u. s. w. wiedergegeben sind.

^{**)} Dessen Grösse leider nicht bestimmt ist.

d, H.

Zar Hälfte des vorher bei Seite ge-Dritte Fenerung. setzten Bades bringe man 3 Pfund Eisenvitriol, oder besser holzsaures Eisen, indem dieses die Farbe sanfter macht, und bringe die Wolle wieder in den Kessel *) unter Befolgung desselben Verfahrens wie vorher, so dass man die Hitze nicht his zum Sieden steigert und die Wolle beständig wendet und

von der Flüssigkeit vollkommen durchdringen lässt.

Nach Verlauf von 2 Stunden, während welcher Zeit man fortwährend seuerte und gehörig umrührte, nimmt man die Wolle heraus und hiftet sie aus, indem man sie au der Erde ausbreitet. Dieses Auslüften hat den Zweck, das Eindringen der Farbe unter Mitwirkung des atmosphärischen Sauerstoffes su befürdern. **)

^{*)} In welchen man wahrscheinlich die Risenaulörung verber gegorsen hat, was im Originale night bemerkt wird,

⁾ Dieses Aussetzen an die Luft ist vielmehr nöthig, um das gallansome Ricenoxydul, welches in der Physiocheline sich bofindet, in gabe

Nach 15 oder 20 Minuten geht man zur vierten und letzten Feuerung über. Man bringt hierbei den Reat des bei Seite gesetzten Bades in den Kessel, sügt von Neuem 3 Ps. Ricevitriel oder holzsaures Eisen hinzu und verfährt eine Stande lang wie vorher angegeben. Darauf bringt man die Welle aus dem Kessel, um sie abtropsen und auslüsten zu haven. Nach Verlauf von 10 Minuten bringt man sie wieder hinein, nachdem man vorher 2 Pfund Eisenvitriol oder 3 Pfund hekzaures Eisen darin aufgelöst hat. Von jetzt an verstärkt man das Feuer zwei Stunden lang immer mehr und lässt die Flüssigkeit endlich 15 - 20 Minuten lang stark sieden. Hierauf entfernt man das Feuer und wenn das Sieden aufgehat minust man die Wolle heraus. Man lüstet diese nun ws, bis sie fast kalt geworden ist und bringt sie dann in fiessendes Wasser, um sie durch Waschen und Schlagen auszuspülen. Wetta das Wasser klar ahläust, lässt man sie trocknem.

Das so erhaltene Schwarz ist weit gesättigter, sammtartiger und glänzender als das mit Gallus bereitete.

Schwarz auf Seide.

Man lasse die Seide oder die Seidenstoffe, welche gefärbt werden sollen, auskochen, wasche und schlage sie und
lasse sie dann trocknen. In einem Kessel, der etwa ein Drittheil mehr Inhalt hat, als die zu färbenden Zeuge Raum einnehmen, bringe man auf jedes Pfund Seide 4 Unzen ungostossenen Bablah und 5 Unzen Campeschenholz, die man in
einen Beutel aus reiner Leinwand einbindet, wirst ihn in mit
der Seide in den Kessel und lässt diesen 3 Stunden lang
(mit dem nöthigen Wasser gefüllt) sieden. Darauf nimmt
man die Zeuge heraus, lässt sie abtropsen und auslüsten.
Das Bad giesst man von dem Beutel ab und bringt es in einen andern Kessel, den ersteren, welcher den Bablahbeutel
enthält, füllt man von Neuem mit Wasser und lässt dann

lusseures Eisenoxyd zu verwandeln, da nur das letztere eine schöne schwarze Parke besitzt.

3 Stunden lang sieden; worant man den Beutel hersannisme

Man hat nun zwei Abkechungen oder Bäder, die mei derch Zusammengiessen mit einander mengt und welche zu sammen das sind, was man die indische Eingallirung (engallage de l'Inde) nennt.

In einen andern halb mit Wasser, halb mit der Bablah brühe gefallten Kessel bringt man, nachdem Feuer unter ihr gemacht worden ist, I Unze Grünspan, den man zerstesse und in etwas von der Bablahflüssigkeit aufgelüsst hatte. Dan thut man die Seide hinein, die man beständig mit einem Rühescheite umwendet, während man nach und nach die Flüssigkeit bis auf 40° R. erhitzt. In diesem Zustande erhält meine unter fortwährendem Umrühren eine Stunde lang, dam nimmt man die Seide heraus, lässt sie abtropfen und auskiften.

Sobald die Gegenstände gehörig ausgelüftet sind, bringt man sie in den andern Kessel, welcher die iadische Eingelbrung (oder das Campeschen- und Bablahbad) enthält und bewegt sich darin eine Stunde lang umher, während man die Temperatur des Bades auf 50°R. erhohet. Nach Verlau dieser Zeit nimmt man die Waaren heraus, oder lasst sie über dem Kessel abtropfen. Nachdem sie ausgelüftet sind, bring man sie in den Kessel, welcher den Grünspan enthält und fügt auf jedes Pfund Seide 2 Unzen holzsaure Kisenauflosung von 8° Beaumé hinzu. Man bewegt sie, um das Fleckigwerden zu vermeiden, wie in dem vorigen Bade umher, und mennt dieses: das Braunungsbad (bruniture). Man steigen nach und nach die Tamperatur des Bades auf 50° R. und nach einer Stunde nimmt man die Scide heraus, luftet sie und bringt sie zam Flusse, um sie auszuspülen und zu sehlagen. Man lässt sie von Neuem abtroplen, hängt sie an Pliocker auf und lasst sie endlich an der Sonne oder in einem warmen Zunmer trocknen.

Wenn die Seide gehörig trocken ist, bringt man sie von Neuem einel Stunde lang in die indische Eingallirung, det man eine Temperatur von 50 — 55° R. giebt, nachdem sie abgetropft und ausgelüftet ist, bringt man sie in das Bran-

Pfund Seide beisetzt. Man verfährt darauf wie verher und nach einer Stunde Umrühren bei fortwährend unterhaltenem Fener ohne jedoch es zum Sieden kommen zu lassen, nimmt man die Seide heraus, lässt sie abtropfen und auslüften und spült sie am Flusse aus.

Wenn sie gut abgetropst und getrocknet ist, bringt man sie von Neuem eine Stunde lang in die Eingallirung, die eine Temperatur von 50 — 55° R. hat, und bewegt sie darin unher. Nach gehöriger Auslüstung thut man sie in das Braumagsbad. Hier rührt man sie eine Stunde lang wohl um, zieht sie dann heraus, lässt sie abtropsen und auslüsten. Dann bringt man sie wieder in die Eingallirung, worin man sie nach eine Stunde behandelt, wäscht und lüstet sie darauf aus, um aun zur letzten Behandlung zu schreiten.

Man bringt jetzt in die indische Eingallirung auf jedes Pfund Seide 2 Unzen holzsaures Eisen von 8° Beaumé, rührt des Gemenge wohl um und bringt die Seide in dasselbe. Sie wird darin wie früher umherbewegt und dann die Flüssigkeit zum Sieden erhitzt, nachdem dieses 10 — 15 Minuten angehalten hat, lässt man es aufhören, nimmt die Seide heraus ned lässt sie im Flusse ausspülen. Dabei ist noch zu bemerken, dass wenn dem Färber die Eingallirung zur letzten Operation sehlen sollte, er statt deren auch das Braunungsbad nawenden kann.

Wenn die gefärbten Gegenstände vollkommen von dem Ueberschusse des Farbestoffes befreit sind, welcher mit den Fäden der Seide nicht in Verbindung getreten ist, so zieht man sie durch ein schwaches Seifenwasser, dem man etwas Gummiauflösung zugesetzt hat, spült sie dann aus und trocknet sie.

Das auf diese Art erhaltene Schwarz besitzt eine unbeschreibliche Schönheit. Uebrigens ziehe ich immer das holzsaure Eisen dem schweselsauren bei der Anwendung des Bableh ver.

Des Verlasser beschränkt sich hier blos auf die Angabdessen, was bei der Benutzung des Bablah zum Rothfarbe dor Baumwolle von dem Verfahren mit Gallus abweichend ist

Nachdem man die nöthigen Vorbereitungen der Baumwolle zum Färben vollendet hat, schreitet man zur Eingals rung. Zu diesem Behufe füllt man einen Kessel, der ein Viertheil mehr Flüssigkeit fassen kann, als nothig ist, un die zu farbenden Garne zu durchdringen, mit Wasser und lasse dieses mit 10 Pfund groblich zerstessenem Bablah sie den, wobei die Entfernung der Kerne des Bablah unnöthig ist Man setze das Sieden fort, bis der Kessel gerade nur noch so viel Flüssigkeit enthält, als zur Durchdringung der zu fär benden 50 Pfund Garn nöthig ist, ohne ihr wieder Wasse zusetzen zu müssen, und man beobachte dabei wohl, dass & besser ist, für einige Pfunde Gurn zu wenig Pflissigkeit zu haben, als dieser aur die kleinste Menge Wasser zur setzen, denn hiervon hängt vor Allem der Erfolg der Arbeit ab. (?) Ist die Flüssigkeit so weit vermindert, so ist es durchaus nöthig, den Bablah mit einem durchlöcherten Löffel herauszunehmen, denn wenn man ihn nach beendetem Sieden in der Brühe lässt, so zieht er allen Stoff, welchen er vorher abgegeben hatte, wieder an sich. Den Bablahrückstand brings man in einen Weidenkorb und lässt ihn über dem Kessel abteopfen, woraut er noch zur Bereitung des Sumachbades dient-

Durch das so vergerichtete Bablahbad zicht man nun die Garne ganz auf dieselbe Art, wie diess mit der gewöhnlichen Kingalhrung geschicht, darauf schreitet man zur Behandlung mit Sumach, und wenn die Garne getracknet sind, so gelt man die noch übrigen Behandlungen mit Aleun u. a. w. bis

mu Erhöhung und Röthung durch.

Naukinfaube.

Auf 60 Pfund Baumwolle bringt man in einen passenden mit Wasser gefüllten Kessel 20 Pfund grüblich gestonsenen tehich und ihret die Heile bis zur Hilfe diesiehen, man immt dann den Bablah heraus und läust ihn in einem Weiienkoche abtropfen, um fün später noch zur ersten Abkothung beim Schwarz- und Granfärben zu benutzen.

Man zieht nun die Garnsträhne nach und nach durch tas möglichst beisse Bad, lüftet sie aus und wiederholt dann fin Behandlung bei demselben möglichst hohen Hitzegrade. Nach diesen zwei Eintauchungen lässt man die Garne trockton und zieht aie dann zum drittenmale durch die Brühe, die jedoch dam nicht heisser sein darf, als dass man die Hand darin leiden kann. Endlich bringt man sie auf die Färbebücke über einauder, um zur Erhohung der Farbe zu schreiten, die man durch Eintauchen der gefurbten Garne in sehr verdünnte Schwefelsäure († Pfund Säure auf 100 Litres*) Wasur), unchheriges Ausspülen im Flusse und Trocknen erlangt.

Diese teichte Behandlung giebt sehr schöne, dauerhafte binkins, welche den ächten Nankin vollkommen nachahmen, der nahrscheinlich ebenfalls durch die Schoten der Minana gefärbt, ist.

Gran auf Baumwolle.

In eine ziemlich warme, mehr oder minder concentrate, Babinhabkochung, je nach der Schattirung von Grau, welche man zu erlangen wünscht, taucht man zuerst die zu Eirbenden Zeuge und bringt sie dann in den Bräunungsbad, der man auf folgende Art bereitet.

Ein Kessel von beinahe dem Inhalte desjenigen, in weiteben man die Bablahabkochung vornimmt, etwa von 200 Lites, wird zu ? mit Wasser gefüllt, und so weit erhitzt, dass man die Hand hineinhalten kann; in diesen gieset man nun 6 Litres schwefelsaure Eisenauflösung **) (Kisenheize).

Ein Litre enthät bekonntlich etwas über 50 Cub. Zoll (genom 50, 65 Cb. Z.) and in = 1 70 parises Piate.

by 206 Litres kochenden Wesselv, the Auflüsting united entwoder, Rivins

Hatte man keine seibha Eilenaußtrung, so wender ma statt desselben essignaures Eisen (Schwarzbeize) von des 5º Beaumé on, von welchem man aber nur 3 Litres braucht das Grau wird davon auch sanster. Wenn man die Garn in dieser Beize umherbewegt hat, so nimmt man sie herau pad bringt sie zum Flusse, um sie auszuspülen und zu schlagen. Erscheint die Färbung zu blass, so darf man die Opetation zur wiederholen.

Auf diese Art erhält man dauerhafte graue Farben von Auf diese Farben von Schiefergrau.

Der siebente bis dreizehnte Artikel der vorliegende Schrist enthält noch einige unvollkommene Angaben zu Dar stellung eines Resedagrün, einiger Druckersarben und einige bekannten Beizen, die wir füglich übergehen können, da gewiss jeder geschickte Färber im Stande sein wird, sie mit telst des Bablah ehen so wohl hervorzubringen, als durc den bis jetzt dazu angewendeten Gallus, wenn es sich bestätigen sollte, dass der Bablah den Gallapseln wirklich so weit vorzuziehen ist, als Hr. Lassobe, der freilich nicht unparteilisch zu sein scheint, angiebt.

Möge doch recht bald hierüber von deutschen Färberentschieden werden und mögen eie uns die Resultate ihrer Versuche recht bald mittheilen.

Schlüsslicht ist noch anzuführen, dass die p.86 erwähnte Analyse des Bablah von Hrn. Ach on durch Hrn Bussy geprüft worden ist *), der aber über die Genauigkeit derselben keinen günstigen Bericht erstattet, indem er zweifelt dass Hr. Ach on mittelst seines Verfahrens die Gallussäure habe krystallisirt erhalten können.

oder man lässt sie blos durch Ruhe sich klären und benutst aus die klare Plüssigkeit.

^{*)} Journ, de Pharmacie 1827. Janvier p. 27.

Dieses Versahren besteht darin, den Gerbestoff der Bablahinfusion durch Gallerte zu fällen *) die rückständige Flüssigheit, welche die Gallussäure enthalten soll, abzudampsen und den Bückstand mit Alkohol zu behandeln. dann den Alkohol und trennt die letzten Antheile Gerbsteff durch Eiweiss, wie in Barruel's Versahren. Robiquet stimute der Meinung Bussy's bei und meint, dass die Gallussäure, wo nicht ganz doch grüsstentheile, in die Verbindungen des Gerbstoffes mit thierischen Substanzen Derselbe Chemiker übergab auch der Societé mit eingeht. dencouragement einen Bericht über den Bablah (Bulletin de le Societé d'encourag. Juin 1827. p. 214) in Beziehung auf die Anwendbarkeit desselben in der Färberei, dessen Endresultat dahin ausfällt, dass, obwohl man seine vortresslichen Ligenschaften bei weitem übertrieben hat, doch einiger Nutzen von seiner Anwendung in der Färberei zu erwarten steht.

Wir bemerken nur noch, dass der Bablah in Leipzig bei den Herren Gebrüdern Marx zum Preise von 30 Thlr.

tt. Cour. pro Centner zu haben ist.

2000 B 3 3 3 5 5 6

Sparing and the

^{*)} Hr. Lassobe behauptet, der Bablahaufguss trübe eine Leimenflösung nicht — vom Gegentheile überzeugt der einfachste Versuch.

Neue Untersuchungen über den Färbestoff des Kropp von Colin, Robiquet und Köchlin.

(Aus dem Bulletin des Sciences mathematiques, physiques et chimiques, Septembre 1827 p. 195 mit einigen Abkürnungen überbetat vom Herausgeban.)

Colin und Robiquet *) bedienten sich folgenden Ve Threas um den Farbstoff des Krapp zu gewinnen. Bin The Krapp aus dem Elsass wird mit 3 Theilen reinem Wasse Obergossen, und nachdem er 10 Minuten eingeweicht in bringt man ilm auf ein dichtes Tuch, und presst ihn stark aus Die erhaltene Flüssigkeit bewahrt man an einem Aühlen On af und nach einiger Zeit findet man sie vollkommen geronen. Ben noch flüssigen Theil tremt man durch Leinwan. von dem Geronnenen, wäscht dieses und drückt es nach un nach aus, um es in eine feste Masse zu vereinigen, die mat wiederholten Malen mit siedendem Alkohol behandelt. Die weingeistigen Auftösungen giesst man zusammen und deslilirt ohngefähr 4 davon ab, worauf man etwas Schwefelsäm aufügt, um die Unauflöslichkeit des Rückstandes zu vermebren, den man dann in Wasser zerrührt und nachdem mat inn durch Decanthiren gewaschen hat, auf einem Filtro trock-Zuletzt setzt man den Rückstand in einer Glasröhre einer mässigen, aber anhaltenden Hitze aus und sieht dam nachdem die Masse sich erweicht hat und unter Verbreitung eine Geruches wie von einer erhitzten fettigen Substanz geschmolzer ist, einen goldgelben Dampf von ihr enfsteigen, der aus glänzenden Theilchen besteht, welche sich im mittleren Theile de Röhre verdichtet haben, und es entsteht ein begränzter Gie tel, der bald mit, langen und schönen glauzenden Nadele ausgekleidet erscheint, die sich nach allen Richtungen durch

^{*)} Annales de obimie et de physique. Mars 1826 p. 225.

kreuzen und eine rothe Farbe reflectiren, die gans der des

Die Verfasser beschreiben zugleich auch die Eigenschaften der im Laufe dieses Versuches erhaltenen übrigen Producte, wir halten uns dabei nicht auf, aber wir müssen die Eigenschaften, der auf dem angegebenen Wege erhaltenen krystallinischen Substanz angeben, welche sie für den Farbestoff des Krapp halten und Alizarin (Alizarine) nennen, (von ali-zari, wie man im Handel die ganzen Wurzeln des Krapp nennt).

Das Alizarin ist nur wenig oder fast gar nicht in Wasser auflöslich, neutral, in jedem Verhältniss auftöslich in
Alkeltol und Aether, und auflöslich in den Alkalien, wobei
sich bisweilen dunkelgefärbte Flocken absetzen und die Flüssigkeit ungefärbt zurücklassen, ein Umstand, der vielleicht
van der Gegenwart einer fettigen Substanz herrührt. Wenn
sen endlich die Krystalle des Alizarin aufs neue der Einwirkung der Wärme unterwirft, so sublimiren sie sich ohne
einen kohligen Rückstand zu lassen und scheinen keine merkliche Veränderung erlitten zu haben. Man erhält auch noch
Alizarin durch Auflösen des Rückstandes, aus welchem es
sich sublimirt hat, in Aether and nachheriges Abdampfen.

Das Alizarin löst sich schwierig in Alaunauflösung auf und die Alkalien schlagen daraus einen Lack nieder, der weit weniger schön ist, als alle, welche man aus den übrigen Producten des Krapp erhalten kann. Indem die Verfasser bemüht waren, diese Anomalie zu erklären, fanden sie dass die Auflösung des Alizarin in Alaunwasser beim Zutätze einer kleinen Menge Säure, einen Niederschlag giebt, welcher gewaschen und getrocknet durch Sublimation das Alizarin wiedergiebt, dieser Niederschlag, welcher Purpuris (Purpurine) genannt wird, scheint Thouerde zu enthalten und giebt sehr schöne Lacke. Die Abhandlung schliesst mit der Angabe eines neuen Verfahrens zur Gewinnung von Lacken oder Verbindungen der Thonerde mit dem rothen Ferbestoffe.

Krapp in 4 Theilen Wasser, nachdem er 10 Minuten eingeweicht war, preast man ihn stark aus und wiederholt diese Operation noch ein oder zwei mal mit dem Rückstande, der man in 5 — 6 Theilen Wasser zerrührt, welchem mar 1 Theil Alaun zufügt und lässt ihn im Wasserbade 2 — 3 Stunden maceriren, wobei man bisweilen umrührt, und bringt ihn endlich auf eine dichte Leinwand. Die ablaufende Flüssigkeit wird dench Papier filtrirt und zuletzt durch eing verdunnte Auflösung von kohlensaurem Natron gefällt. Durch Fraktionirung des Niederschlages erhält man Lacke, dere Schönheit mit der Verminderung des Niederschlages abnimmt und die man durch Decantiren wäscht.

Als die vorstehende Abhandlung der Academie der Wis senschaften zu Paris war vorgelesen worden, gab die zur Prüfun derselben niedergesetzte Commission einen sehr günstigen Bericht darüber, die ausgezeichnetsten Chemiker betrachten die Entdeckung des rothen Färbestoffes des Krapp unter dem No men Alizarin als vollkommen erwiesen und die Zeitschrifte zählten die Vortheile auf, welche man daraus für die Farbere ziehen künnte. Einige Zeit vorher hatte der Gewerbverein zu Mühlhausen Preise ausgesetzt auf die Ausziehung der färbenden Materie des Krapp und die Auffindung eines Mittels zur Beurtheilung des Werthes dieser Wurzel. Ohngefähr 8 Abhandlunger wurden zur Preisbewerbung eingesendet, von denen vorzüglich drei die Aufmerksamkeit der mit Beurtheilung derselben beautragten Commission auf sich zogen. Nach einer Reihe von sehr zählreichen und mannigfaltigen unter Leitung des Hrn. Daniel Köchlin angestellten Versuchen und in Uebereinstimmung mit den Resultaten dieses Chemikers erklärte der Verein dass der Preis keiner der eingelaufenen Arbeiten ertheilt werden konne, die Fragen wurden auf's Neue gestellt und die Preise erhöht. Felgendes sind einige Beobachtungen des Hrn. Köchlin über das Alizarin und Purpurin.

Man erhält das Purpurin weit leichter, indem man eine mit Alaun versetzte Auflösung des gewaschenen Krapp durch Schwefelslare oder durch blosses Abrauchen fallt, oder auch, indem man einen Lack mit verdünnter Schwefelsäure behandelt. Das Alizarin ist in seiner Zusammensetzung sehr verändellicht und dies rührt von der Art, die Krappgallert zu beseiten, her, indem diese einen sehr veränderlichen Antheil Krapp in Pulvergestalt einschliesst, der durch die Poren der Leinwahd mit fortgerissen wird, in welcher man die Masse unpresst. Dieses Resultat war leicht vorauszusehen, und mit kann sich leicht davon überzeugen, dass die durch das Ampressen edit der Flüssigkeit, wenn man sie vor der Gerinmung durch der Flüssigkeit, wenn man sie vor der Gerinmung durch der Flüssigkeit, weit weniger Alizarin giebt, als wer alleser nerga Filtration.

Als das dirch Auspressen erhaltene Gelée durch siedendes Wasser war völlig extrahirt worden, brachte man die
Anflisungen maammen, dampste sie zur Trockne ab und erliekt so einen wässrigen Auszug, der den rothen Färbestoff
eithielt. Anderseits wurde eine gleiche Menge der Gallerte
nit siedendem Alkohol behandelt, der nach dem Abdampsen
einen weingeistigen Auszug gab, welcher ebenfalls den rotiekt Farbestoff enthielt. Man erhitzt nach einander die beiden Extrakte in einer Glasröhre, und der erste gab dabei
siet gar nichts, während der zweite auf diese Art behandelt,
Alizarin lieserte. Kine solche Verschiedenheit der Hesultate
masse denn natürlich von einer Substanz herrühren, welche
met der Alkohol der Krappgallert zu entziehen vermochte,
mid konnte nicht bles dem rothen Farbestoffe zugeschrieben
werden.

7

Aligaria bewirkte, musste harziger Natur sein. Um alle Zweisel in dieser Hinsicht zu heben, wurde das Krapppulver zuerst durch kaltes Wasser und dann durch siedende Alaunausläsung vollkommen ausgezogen und der Rückstand zuerst mit angesäuertem und dann mit reinem Wasser gewaschen, darauf behandelte man ihn mit siedendem Alkohol bis zur Krschöpfung. Die vereinigten weingeistigen Auslösungen gaben beim Abdampsen einen Auszug gelblichbrauner, weicher Hause, die bei der Sublimation genau dieselben Erscheinun-

gen gaben, wie das Aliantie, mit themaken der Carbo, di blos gelblich weiss war.

Hr. Köchlin, welcher die Besultate neiner Untersti chungen über den Krapp im zweiten Balletin des Gewark Vereins zu Mühikansen bekannt machen wird, zieht daram den Schluss, dass das Alizarin durch die Sublimation de harzigen Stoffe hervorgebracht wird, welche mehr oder weniger Farbstoff eingemengt enthalten, dass es aber keineswegt der rothfärbende Stoff des Krapp selbst ist. Man hat beseit geänssert, dass das Verfahren der Herm Robiquet und Colfie bei Bereitung der Lackfarben von der gewöhntlichen Bereitungsart gar nicht wesentlich abweicht. Das Krapppulver 🗰 einem mit Wasser gefüllten Fasse einweichen zu lassen, scheim eben so zweckmässig zu sein, als wiederholtes Auspressen was bei der Arbeit im Grossen sehr viel Zeit rauben und wie men merklichen Verlust an Krapppulver hewirken würde, und gleichwohl ist diess die einzige Abänderung, welche die Verfasser vorschlagen. Auch hat man einen Wiederspruch bemerkt, welcher zwischen der Bereitung des Alizarin und Wenn sie nämlich der ihrer Lackfarben statt findet. saria oder den rothen Farbstoff des Krapp sich verschaffen wollen, so suchen sie diesen in der Gallert dieser Wmach. wenn es sich aber um die Gewinnung von Lackfarben, d. h. Verbindungen dieses Farbstoffes unt Thonerde, handels so werfen sie die Gallert weg und bewahren nur den Rückstand auf der nach dreimaligem Waschen und Pressen übzig bleibt. Uebrigens ist noch anzuführen, dass die Hrn. Ros biquet und Colin nach ihrem Verfahren nicht dem 50eten Theil so viel Alizarin erhalten, als wenn man den weingelstigen abgedampften Auszug des Krapp unmittelbar der Suhlimatien unterwirft, und dass man bei Bereitung der Lackfarben das ganze Abwaschwasser des Krapp wegschütten kann, wenn das Waschen bei hinreichend niedriger Temperatur geschieht. Hätten übrigens die beiden Chemiker ihre Versuche mit Krapp von Avignon angestellt, welcher gar keine Galbert giebt, so würden sie zu andern Resultaten gekommen sein und des Alicaria wilede wahrscheinlich nie existire hahen.

Saft der Bekammadhing dur Outensichungen des Eirn. Köchlin über den Krapp haben die Herren Robiquet and Colin vor der Akademie der Wissenschaften eine der Abhandlungen gelesen, wolche sie zur Preisbewerbung nach Mühlhausen gesendet hatten. In dieser Abhandlung schlagen die Verfasser felgendes Mittel vor, um den Krapp von allen Theilen zu befreien, die nicht zur Hervorbringung der rothen Farbe dienen kennen. Den gepülverten Krapp übergietet men nach mid nach mit mehr oder minder equeentrister Schwefelsäure, welche Alles, mit Ausnahme des rothen Farhestoffes verkehlt; wenn die Kinwirkung vollendet ist, wärelst man des Produkt mit vielem Wasser aus, um die Saure mentfernen und der Kapp bleibt dann unter der Gestalt der sogenannten schwefelennren Kohle zueück. Diese Kohle kann com Rothlärben chen au gut, als der Krapp dienen, und die Farbe befestigt siels nicht auf den ungeheizten Theilen der deuge, ein Vortheil, den im Allgemeinen der gewaschne whe gegohrae Krapp besites.

Liaglücklicherweise kann jedoch die seltweselsaure Kehle nicht dazu dienen, die Güte des Krapp zu prüsen, da die Resultate verschieden ausfallen, je nachdem bei des Verkohlung lurch die Säure eine grössere oder geringere Wärme entwickelt wurde; wenu diese Wärme sich hinreichend erhöht, so wird der rothe Farbatost chemfalls zerstört, und es zeigt sich kein bequemes Mittel, diesem Uebelstande bei der Aut-

führung im Grossen auszuweichen.

In einem Nachtrage zu dieser zweiten Abhandlung änsern die Herren Collin und Robiquet die Meinung, dem les Alizarin allerdings ein unmittelbarer färbender Stoff sei und dass, wenn es der rethfärbende Stoff des Krapp nicht ist, es sich mit irgend einem andern Stoffe verbinden muss, un dieses Roth herverzubringen, und dieser neue Stoff kann kein Anderer, als das Purpurin sein. Wir müssen bemerken, dass Hr. Kuhlmann eine ähnliche Meinung in einer ser Concurrenz nach Mühlhausen gesandten Abhandlung geäunsert hat, in welcher er die verschiedenen Abänderungen des Krapproth, als entsprechende Verbindungen des Alizarin und

der mit dem Namen Kanthin bezeichneten gelben Substanz betrachtet. Nach den Erfahrungen des Hrn. Köchlin abec, bringt einerseits das Alizarin, oder besser der wirkliche retthe Farbstoff, ganz allein alle die in Rede stehenden Abinderungen hervor, ohne Hinzukommen der gelben Substant und andrerseits bringt der wirkliche rothe Farbstoff dieselben Schattirungen ohne das Alizarin oder einen harzigen Staff hervor.

Im Laufe seiner Versuche über den Krapp hemerkte Hin. Köchlin unter andern noch solgende Thatsache. Ein Theil Krapp war in 8 Theilen Wasser vertheilt worden und wurdt mit Salpertersäure die mit 8 Theilen Wasser verdünnt worden war, in einem Glase mit weiter Oessung zusammenges bracht. Nach Verlauf von 15 Tagen hatte die von Zeit zu Zeit umgerührte Flüssigkeit eine tiesgrüne Farbe angenemmen, durch Ammoniak wurde sie geröthet und sie nahm diese letztere Färbung noch lebhaster an, wenn man zuerst einige Tropsen salzsaure Zinnoxydaussäung und dann erst das Ammoniak in sie brachte.

Ueber die Bereitung der alkalischen Chlorüre *).

Vom Herausgeber.

Kalkchlorür (Chlorkalk, Bleichpulver) **).

A contract

folge zum Bleichen angewendete Verbindung bereitet man im Gressen zum Gebrauch in den Künsten in grossen dazu eingerichteten Apparaten, aber zum pharmaceutischen Gebrauche kann man sie leicht auf folgende Weise erhalten.

Man nimmt: gelöschten Kal	k	1 Kilo	gramm ***)
Manganhypero	oxyd (Brauns	-	700 Gr.
Salzsäure von	22° B.	2 4	_ 700
der auch : Schwefelsäure	•		. 700
Kochsalz	•		950
Manganhypéro	xyd		500 —
und eine hinreichen	de Menge W	asser.	

Nachdem man den Kalk hat durch ein Sieb lausen lasbringt man ihn in ein Gefäss, auf dessen Boden sich

- *) Eine dem Wunsche mehrerer Leser des Journ. de Pharmac. zusolge von O. Henry dem Sohne gegebene Zusammenstellung der Beseitungsweisen dieser so höchst wichtigen Verbindungen, die hoffentlich auch dem deutschen Leser nicht unwillkommen sein wird, da auch bei uns die Anwendung dieser Präparate zu Desinsektionen jeder Art, zum Bleichen, Entsuseln des Branntweins u. s. w. immer mehr Fingang zu sinden scheint. Von neuen Anwendungen derselben wird wier andern auch im folgenden Heste die Rede sein. d. H.
- Es wird nicht überflüssig sein, daran zu erinnern, dass mit den Namen Kalkchlorür, Natronchlorür u. s. w. ganz andere Verhindungen bezeichnet werden, als mit den Namen Calciumchlorür, Natrumchlorür, letztere sind Verbindungen des Chlor mit Metallen, erstere dagegen die Verbindungen desselben mit Oxyden dieser Metalle.

 O. H.
- Nur für wenige Leser braucht wohl bemerkt zu werden, dass 1 Gramm = 20 Gran, und 1 Kilogramm == 1000 Gramm, oder etwas über 2 Pfund deutsches Cavilgewicht ist. d. H.

Ziegelstein ruht. Der Kalk wird schwach beseuchtet und der unterste Theil des Gesässes mit einer dünnen Lage seuchten Scesalzes bedeckt. Das Gas, das sich aus einem Glasballon, in welchem das Gemenge aus Braunstein und Salzballon, in welchem das Gemenge aus Braunstein und Salzballon, in welchem das Gemenge aus Braunstein und Salzballon, welchem des Gemenge aus Braunstein und Salzballon, in welchem des Gemenge aus Braunstein und Salzballon, in welchem des Gemenge aus Braunstein und Salzballon, in welchem den Schnabel des Trichters mündet eintreten. Das Rohr des Trichters muss mit Papier oder einer andern Substanz verklebt sein, damit des Kalkpulver nicht in den Raum des Trichters eindringen kann, welcher eine Art von Behälter für das Gas bildet.

Nachdem alles vorgerichtet ist, erhitzt man allmählig den Ballon und findet dann nach der Beendigung der Ans beit den Kalk in eine pulvrige schwach gelbliche Masse von einem starken Geruche nach Chlor und sehr unangenehmen Geschmacke verwandelt; die Säuren bewirken damit ein heftiges Aufbrausch und entbinden daraus ein grünliches Gas-Dieses Pulver ist nun das Kalkehlerür. Da die Menge Chlori welche der Kalk zu absorbiren vermag, sehr veränderlich ist, so kann man sich von seinem gehörigen Gehalte durch Hülfe gewisser Proben versichern, die in einer Prüfung seiner entfärbenden Kraft bestehen, von welcher man dann auf die grössere oder geringere Menge Chlor schliessen kann, welche er enthält. Zu diesem Resultate gelangt man mit Hälf. einer Auf ösnng von Indigo in Schwefelsäure. Gay-Lud sac (Annales de chimie et de phys. T. 26. p. 162) hat de zu sehr vortheilhafte Methoden angegeben, von denen wir hier das Hauptsächlichste ansheben.

Probeflüssigkeit. Man erhält diese durch Behandlung von einem Theil feingepülverten Indigo mit 9 Theilen Schwefelsäure von 66° im Wasserbade bis zur vollkommenen

Auf.osung.

Einen Theil dieser Indigauflösung verdünnt man dan mit einer hinreichenden Menge destilbiten Wassers, so dass ein Maastheil ('hlor genau 10 Maastheile der Auflösung zantfarben vermag. Hat man dieses Verhältniss gefunden, so fügt man der andern noch nicht verdünnten Indigauflösung.

die durch den vorhergegangenen Versuch ausgemittelte Menge Wasser zu und hat dazu die Probeflüssigkeit.

Eine Flüssigkeit, die ihr gleiches Volumen Chlor enthält, gewinst man leicht, indem man 8,98 Grammen krystallisirten Braunstein mit 10 Grammen Salzsäure forgfältig erwärmt und des Gas in einem Litre Wasser auffängt, welches so viel Kalk enthält, um damit eine dünne Milch zu bilden. Zehn Grammen dieses (flüssigen) Chlorürs müssen 100 Grammen der Probeflüssigkeit entfärben.

Um das Kalkchlorür zu prüsen, muss man 10 Theile desselben in einem Litre Wasser auflösen, schnell absiltriren
oder abgiessen und ungesäumt einen Theil der Auslösung mit
10 Theilen der Probestüssigkeit mischen. Die Anzahl der
Maastheile oder Grade des Indigo, welche durch einen Maastheil oder einen Grad der Auslösung des Chlorürs entsarbt
werden, wird die Anzahl der Zehntheil-Litres Chlor, welche die Auslösung enthält, angeben. Wenn demnach 1 Kilogramm Kalkchlorür, dessen Gehalt man auf diese Art bestimmte 0,76 Centilitres *) angegeben hätte, so würde es
76 Litres Chlor enthalten.

Flüssiges Kalkchlorür.

500 Grammen trocknes Kalkchlorür in 2 Kilogrammen Wasser gelöst und schnell abfiltrirt geben das flüssige Chlorür, es muss sogleich bei der Anwendung oder wenigstens nur kurz vorher bereitet werden und man verdünnt es dann zum medicinischem Gebrauche mit dem 10 — 15 bis 20 fachen seines Gewichtes Wasser.

Magnesiachlorür.

Diese Verbindung, welche bisweilen in den Künsten, vorzüglich bei der Fabrikation gewisser farbiger Zeuge angewendet wird, erhält man, indem man käufliche Magnesia in Wasser zerrührt, und dann Chlor hindurchstreichen lässt, wie bei der Bereitung des Kalkchlorür. Den Gehalt desselben bestimmt man auf dieselbe Weise.

^{*)} Centilitre ist der kundertste Theil eines Litre. d. H.

Natronchioris.

Dieses unter dem Namen Liqueur de Labarraque bekennte Präparat bereiten wir in der Central-Apotheke der Civil-Hospitäler (pharmacie centrale des hôpitaux civils) au folgende Weise.

Man nehme: Krystallisirtes kohlensaures Natron 15 Kilogramme

Wasser 40 — 40 — 40 — 40 wasser 40 — 40 wasser 40 wasser

Darauf bringt man in einen gläsernen * Lion:

Braunstein 2 Kilogrammen
Salzsäure von 22° 6 —

oder auch:

Kochsalz 2800 Grammen Schwefelsäure von 66° 2100 —

Braunstein 1500 —

and eine hinlängliche Menge Wasser.

Man erhitzt darauf allmählig und führt das sich entwickelnde Chlor durch ein gläsernes Rohr in die Salzauflosung.

Ein Theil dieses Natronchlorürs muss 14 Theile folgender Probeflüssigkeit entfärben. Diese Probeflüssigkeit ist die
Décroizille eche, man bereitet sie, indem man längere
Zeit im Wasserbade 1 Gramm reinen Indigo mit 9 Grammen
Schwefelsäure erhitzt und dann die Auflösung mit 990 Theilen destillirten Wassers verdünnt.

Man darf jedoch nur eine kleine Menge dieser Probeflüssigkeit auf einmal bereiten, da sie, eben so wie die zur Prüfung des Kalkchlorürs bestimmte, sehr bald eine Veränderung erleidet.

Anmerkung. Das Kalichlorier lässt sich auf dieselbe Weise, wie das Natronchlorier bereiten, es ist dasjenige, welches man im Hundel schon längst unter dem Namen des Jauellischen Bleichwassers kennt,

Das Natronchlorür darf übrigens weder zu lange vor dem Gebrauche bereitet, noch in irdenen und demnach porösen Gefässen aufbewahrt werden, sondern in schwarzen sorgfältig verkorkten Glasflaschen.

Payen hat in einem sehr interessanten Aufsatze überdie medicinische Bereitung des Natronchlorin eine neue Methode angegeben, diese Verbindung auf eine sehr genaue Weise darzustellen, die sich auf die wechselseitige Zerlegung des Kalkchlorürs und des kohlensauren Natrons gründet.

Die von Payen gegebene Vorschrist ist solgende:

Kalkchlorür von 98° *)

500 Grammen

Krystallisirtes kohlensaures Natron

1000 —

Wasser

9000 —

Man löse das Kalkchlorür unter sorgfältigem Umrühren in 6 Kilogrammen Wasser auf, lasse dann das Gemenge sich setzen und giesse die klare Flüssigkeit ab, den Rückstand wasche man mit noch einem Kilogramm Wasser und verfahre dann wie vorher.

Das kohlensaure Natron löse man in der Wärme in zwei Kilogrammen Wasser auf, lasse die Auflösung erkalten und giesse sie dann unter Umrühren mit dem Kalkchlorür zusammen, zuletzt filtrirt man die Flüssigkeit oder lässt sie sich klären und giesst sorgfältig die überstehende klare Flüssigkeit ab.

O. H.

^{*)} Die im Handel vorkommende Verbindung zeigt diesen Gehalt, man könnte die Menge desselben auch verhältnissmässig nach dem behannten Grade des anzuwendenden Kalkchlorus vermehren. O. H.

Mittheilungen aus dem Bulletin des sciences technologiques redigé par Dubrunfaut. (Cinquieme section de Bulletin universel publié p. F.evussac.) *)

Von B. C. R. Prof. Lampadius.

Nro. 3. Mars 1827.

L. In England hat man hie und da Anwendung von der basischen kohlensauren Ammoniak gemacht, um ein poröst und lockres Brod zu erhalten. Kölin hat zu diesem Behuf vorgeschlagen, den Brodteig mit kohlensaurem Wassel un versetzen. Colquhoun hat sich mit der Untersuchung dieses Gegenstaudes beschäftigt, und mancherlei neuere Versche, z. B. den Brodteig mit kohlensaurem Natrou zu versetzen, und dieses in dem Teige mit Säuren, z. B. Salzsäumen sättigen, angestellt. Die obengenannten Mittel leisteten wenig oder nichts; durch die letztern wurde das Brod zwar leicht und porös, nahm aber einen unangenehmen Geschmack an, und so verwirst Colquhoun alle diese künstlichen Mittel mit Recht.

2. Die französischen Chemiker Bussy und Lecaus haben gefunden, dass weiche Thierfette mit Salpetersäure behandelt, sich zum Theil in Elain- und Margarinsäure umändern, und dass sich auf diese Weise die von dem Engländer Hearel aufgefundene Methode, die Thierfette durch Salpetersäure zu härten, erklären lässt.

3. Payen hat sich mit der Untersuchung des Zuckerge-

^{*)} Unter dieser stehenden Rahrik wird Hr. B. C. R. Lampadins die technisch-chemischen Gegenstände, welche obiges Bulletin enthält, im Auszuge mittheilen, und nach Befinden beurtheilen. Es verstehe sich, dass bier die aus dentschen Schriften dort angezeigten, so wie unwichtige Gegenstände weghleiben.

- gt, and ans 100 Theilen des wenig stisselmeckenden Safes derselben 1,5 eines weissen Zuckers in parallelepipedisch homboidalischen Krystallen erhalten, welcher alle Eigenchaften der Rohtzuckers zeigte. Er hofft, dass die Bearleitung der Melonen auf Zucker für diejenigen Länder einen teuen Industriezweig eröffnen werde, deren Klima zu kühle um Anbau des Zuckerrohrs und zu warm für den Anbau der Kunkelrüben sey.
- 4. In der Gegend von Besançon hat man ein neues Minemi entdeckt, welches sich sein präparirt zu einer schonen
 masbraunen Farbe eignet. Diese Farbe wird durch keine
 chemischen Reagentien verändert, und behält ihren Ton, man
 mag sie mit Wasser, Leitn, Gummi oder Oelfirnissen austragen. Mit Bleiweiss vermischt giebt sie den wahren Ton zur
 Baltung des Lichten zum Dunkeln bei den Fleischgemälden.
 (Ueber die äusseren Kennzeichen dieses Fossils, so wie über
 dessen Bestandtheile ist nichts angegeben. Wahrscheinlich
 tes eine Art von Umbra.)

No. 4. Avril 1827.

L. Bekenntlich hat Berthier in Frankreich die Essignare, wie schen früher Loebel in Saalfeld die Helzeiture; zum Ausziehen des Bleies aus manchen Arten der Bleierze in Vorschlag gebracht. Das Verkommen eines Gemenges von Bleiglanz und kohlensaurem Blei (welss und schwarz Bleierz) mit etwas phosphoraurem Blei und Kieselzink zu Bodenthal im Speyerschen, gab Fournet Veranlassung über diese Scheidungsmethode in den Annales des Mines T. XIII. 1826 sich dahin zu äussern, dass, da der grösseste Silbergehalt dieser Erze sich in dem Schwarzbleierze befinde, so ney die vorgeschlagene Ausziehungsmethode aus der Ursache nicht auwendbar, weil aich das Silber nicht mit in der Essigsaure auflöse. Berthier erklärt sich dagegen in einer Anmerkung zu dem Fournet'schen Aufsatze dahin, dass die Ausziehung dieser Erze mit Essigsäure und so vortheilhafter

werde austiihrhar seyn, als muy ein Theil des Bleies m stärkeren Silbergehalt zurückbleiben, und nach dem Verschmelzen der extrahirten Erze ein an Silber reicheren Werkblei fallen werde. Dieses wurde nun wohl allerding der Fall seyn; allein ich bin der Meinung, dass die Anwendung der Essigsäure zur Ausziehung des Bleies aus Erzen im Grossen, der bedeutenden Kosten wegen, überhaupt nicht auss führbar sein dürfte. Die reinen Essige, welche weder Schleit noch Weinsteinsäure enthalten, sie mögen nun durch Destile lation der durch Gährung bereiteten Kenigarten oder durch Reinigung der Holzsäure gewonnen sein, stehen zu dem Werthe des auszubringenden Bleies in einem zu hohen Preise als dass sich ein Vortheil bei ihrer Anwendung dieser Art hoffen lässt. Wo es möglich ist, die kohlensauren Bleierze rein aufzubereiten, könnte man dieselben allenfalls zur Berei tang von Bleiweiss und Bleizucker verwenden. schlag: die Holzsäure zum Ausziehen des Bleies aus gerösteten Bleiglanze anzuwenden, ist übrigens schon darum nicht anwendbar, weil bei dem Rösten des Bleiglanzes ein grosser Theil desselben in unauflösliches schwefelsaures Bleioxydal umgeändert wird.

2. Payen hat sich mit der Untersuchung des Feuchtwerdens mancher Arten des Hutzuckers beschäftigt. Er hat gebfunden, dass sich in allen Sorten der Moscovade mehr oder weniger einer nicht krystallisitbaren zerfliesslichen Zucker art befindet, welche, wenn Theile derselben in dem Hutzucker zurückbleiben, das Feuchtwerden des letztern veranlassen. Der völlige Abdecken mit Thonerde sei daher das einzige Mittel diesem Uebel abzuhelfen. VVahrscheinlich ist also dieser Antheil les zerfliesslichen Zuckers in dem Rohrzucker von der selben Art, als der sich in manchen Wurzeln, z. B. in den Mohren findende, der zwar siss, aber nicht krystallisirbar ist.

3. Die aus dem Lond. journ. of arts jan. 1827 angezeigte Bereitung einer neuen weissen Farbe, für welche Due se
bury ein Patent genommen hat, und welche in nichts anderem, als in einer Ausgiühung und einem darauf folgendes

Mahlen und Waschen des Schwerspathes besteht, ist bei uns in Deutschland nichts Neues. Schon seit 30 Jahren konnte nan dergleichen praeparirten Schwerspath von Suhl aus besiehen. Wenn aber Dues bury in diesem Praeparat ein Sungat für Eleiweis liefern will, so ist das irrig; denn es lackt weder gehörig, noch trocknet es so gut wie Bleiweiss na. Man bedieut sich desselben daher bei uns auch nur hie und da um das Bleiweiss anstatt der Kreide mit demselben meiner geringern Sorte zu bringen, oder mit andern Worten, um es zu verfälschen,

• •

Frank Color

--- A+

tation of an

. <u>.</u>

nga ngangan Nganggan

100 m 2 m m

Substitution of the second

71 4 1 7 Pt 11

45 7 2 4 7

But the second

Notizen

1) Notiz über einige neue Hüttenprodukte.

(Aus einem Schreiben des Hru, Bergraths Zinken zu Mögdesprung.)

Bei der Beendigung der vorigen Hohosencampagne 🗱 Mägdesprung hat sich wieder metallisches Titan und diejenige Form der reinen Kieselerde, welche unter dem Namen Eienamianth bekannt ist, gefunden. Es leidet fast keiner Zweifel, dass letzterer ein Sublimat von Silicium sey, und sein Vorkommen in einem Conglomerate mit Titaukrystalles bringt auf die Idee einer in diesem Falle Statt gefundenes analogen Bildung beider Aggregatzustände der vorgefundenes Metalle. Unter den Schlacken des ausgebrochenen Hohofens welcher viel Spatheisenstein mit Zusatz von kiesel- und kalkerdigen Substanzen verschmolzen hat, fand ich mit blättrigen Bruche, von rosenrother Farbe, eine Masse, welche nach vorläufiger Prüfung eine Menge Mangan und Kieselerde enthält, die ich also für das Manganoxydulbisilicat halte, welches unter dem Namen Rothbraunsteinerz bekannt ist. Rim Analyse wird das Nähere darüber bestimmen, sobald sich 🖮 der Folge, wie ich nicht bezweifele, eine grössere Menge dayon vorfindet.

Auf der Silberhütte bei Harzgerode fanden sich solche Krystalle von Werkblei zum Theil in rothes Bleioxyd umgewandelt, wie sie bei dem Roheisen und mehreren anders Metallen bekannt sind, und welche durch eine tannenbaumfürmige Aneinanderreihung von kleinen Octaedern nach drei verschiedenen rechtwinklich sich schneidenden Axen gebildet werden.

Eine neue Form des Antimonoxydes, welche sich bei der Bereitung des Antimon crud. auf der Jost Christianszeche bei Wolfsberg gefunden und regelmässige Octaëder von Diamantglanz darstellt, möchte gleichfalls nicht ohne Interesse sein. In der bekannten nadelförmigen Gestalt findet es sich auch in den Schlacken der oben erwähnten Silberhütte öfters.

2) Milchprobe.

Um die Verfälschung der Milch mit Mehl oder Stärke zu entdecken, bedient man sich nach dem Vorschlage des Arn. Bacc. Möring zu Leipzig mit grösster Leichtigkeit des Jod, dessen Auslüsung in Wasser oder Alkohol (Jodtinktur der Apotheken) man in die verdachtige Milch tröpfelt. Sie nimmt, wenn sie auf die vermuthliche Weise verfalscht war, sogleich die charakteristische blauschwarze Farbe der Jedstärke an, während reine Milch durch das Jod nur gelb-Ech gefárbt wird.

b) Spiritus pyroxylicus.

Dieses interessante Nebenproduct der Holzverkohlung, welches dem Alkohol in seiner Zusammensetzung und seinen Eigenschaften so ausserordentlich nahe steht, hat, so viel bekannt ist, bei uns noch keine technische Anwendung gesun-In Glasgow dagegen wird der Spiritus pyroxylicus jetzt von Turnbull and Ramsay im Grossen bereitet um statt des Alkohols in Lampen gebrannt zu werden. Thomson will in dem durch Behandlung desselben mit Königswasser erhaltenen Gasgemenge ein neues aus Chlor, Kohlenstoff und Wasserstoff bestehendes Gas entdeckt haben. (Annals of Philos. and Phil. Mag. Aug. 1827. u. Edinb. Journ. of Science no. 13.)

4) Blauer Glasfluss mit Kupfer gefärbt.

Bekanntlich besas n die Alten eine blaue Farbe, die, msercr Schmalte ähnlich, ein gepülvertes und nach damit angestellten Analysen durch Kupferoxyd gefärbtes Glas war. Die von Plinius und Vitruv angegebenen Bereitungsarten desselben fühern nicht zum Zwecke und geben nur, wie die übrigen gewöhnlich angewendeten Methoden einen grünen Clasfluss. Ein Versuch, welchen der Herausgeber anstellte, jene Farbe der Alten zu bereiten, führte zu einem nicht un-

Jours, f. techu. u. ökon. Chem. I. t..

wurde, mit Salpeter genengt, einerHitze ausgesetzt, welche noch nicht zur völligen Schmelzung des Glaspulvers hinreichte, im Augenblicke, wo die Zusammensinterung anfing verwandelte sich die vorher grüne Farbe des Gemenges in ein schönes Himmelblau, das aber bald wieder in Grün überging, wenn man die volkommene Schmelzung der Fritte abwartete. Die schaumige blaue Masse enthielt jedoch schon kein freies Alkali mehr, sie wurde von Säuren kaum angegriffen und gab in feines Pulver verwandelt, eine herrliche himmelblaue Farbe, deren Darstellung im Grossen gewiss lohnend sein würde. Einige Versuche in grösserem Maasstabe augestellt, würden wohl anch bald die Bedingungen der Katchung des in höherer Hitze so vergänglichen schönen Blan erkennen lassen.

Intelligenzblatt.

1

3'11

Der Herausgeber wird dieses monatlich dem Journale für techwische und ökonomische Chemie beizulegende Intelligenzblatt benutzen, um darin auf die neuesten Erscheinungen in der chemischen und namentlich practisch-chemischen Literatur, so weit sie ihm bekannt werden, aufmerksam zu machen.)

Vorlesungen und zum Selbstunterrichte von W. A. Lampatius. Göttingen in der Dietrich'schen Buchhandlung 1827. gr. 8. 1 Rthlr. 12 Gr.

Der geehrte Herr Verfasser giebt in dieser Schrift, welche das gereifte Resultat 32jähriger Erfahrungen ist, eine gedrängte Zusammenstellung der Hüttenmännischen Theorie und Praxis in ihrem gauzen Umfange, die um so mehr Bedürfniss war, als die grössere allgemeine Hüttenkunde des Hrn. Verfassers ihres bedeutenden Umfanges wegen, nicht allgemein zugänglich sein kann. Dass das vorliegende Werk aber durchaus nicht ein blosser Auszug jenes grösseren ist, sondern dass darin die neuesten Forschungen gewissenhaft benutzt sind, ja dass sogar die Anwendung der Materien, wo es dem Hrn. Verfasser nöthig schien, verändert worden ist, zeigt schon ein flüchtiger Anblick desselben.

Handbuch der Eisenhüttenkunde zon Dr. C. I. B. Karsten. 1 — 3r Theil (4r Rest). Berlin bei Laue 1827. gr. 8. 11'Rthlr. 18 Gr.

Eine vollständige Umarbeitung dieses rühmlichst bekannten Werkes, die mit der ersten vergriffenen Autlage fast nichts, als die Anordnung der Materie gemein hat, in der speciellen Ausführung aber als ein ganz neues Werk zu betrachten ist. Die grössere Vollständigkeit der neuen Auflage machte auch einen grösseren Umfang des Werkes nöthig, das nunmehr in 4 statt früher in zwei Bänden erscheint. Als wesentlicher Vorzug der neuen vor der frühren Auflage ist auch die Hinzufügung der nöthigen Kupfer zu betrachten. Der erste Band handelt von den chemischen und physikalischen Eigenschaften des Eisens; der zweite von den Eisenerzen,

von der Roheisenerzeugung und vom Giessbetrieb und der vierte noch nicht erschienene wird die Stabeisenbereitung und die Stahlfabrikation abhandeln. Diese Einrichtung ist vorzüglich deshalb als zweckmässig hervorzuheben, weil der Verleger sich entschlossen hat, die Bände auch einzeln abzulassen, um Käufern, de. • 1 specielles Interesse nur auf einen Theil der Eisenhüttenkunde gerichtet ist, die Anschaffung zu erleichtern.

Anfangsgründe des chemischen Theils der Naturwissenschaft von P. T. Meissner. Fünften Bandes erste Abtheilung. Chemie der näheren Bestandtheile organischer Reste. (Azotfreie org. Substanzen). Wien bei Carl Gerold 1827. 4 Rthk.

Handbuch der allgemeinen und technischen Chemie zum Selbstunterrichte und zur Grundlage seiner ordentlichen und ausserordentlichen Vorlesungen entworlen von Meissner.

Fortsetzung des umfassenden und längst als trefflich und vollsfändig bekannten Werkes, zu dessen baldiger Vollendung sich die Hoffnung mehrt.

Chemische Manipulation oder Anleitung für angehende Chemischer zu dem eigentlich Praktischen der sichern Ausführung chemischer Arbeiten und Experimente von Mich. Faraday etc. Aus dem Englischen. Erste Lieserung. Bog. 1 — 15 und Abbildungen Taf. 1. 2. 3. Weimar im Verlage des Landes-Industrie-Comptoir's 1827.

Erste, schuell bearbeitete, Abtheilung einer in 3 Lieferungen erscheinenden Uebersetzung von Faraday's unter dem Titel Chemical Manipulation erschienener chemischer Experimentirkunst.

Literarischer Anzeiger.

I.

(Dieser literarische Anzeiger erscheint monatlich und wird dem Journale für technische und ökonomische Chunie herausgegeben von O. L. Erdmann und den Annalan der Physik und Chunie herausgegeben von I. C. Poppendorff beigehestet. Die Insertionskosten betragen für die enggedruckte Zeile I Gr. no. B. Z.)

In meinem Verlage ist erschienen und durch alle Buchhandlungen zu beziehen:

Annales der Physik. Herausgegeben von Dr. L. W. Gilbert.
1799 — 1808. 1 — 30r Band. gr. 8.
30 Rthlr. netto.

(NB. Jahrg. 1799 — 1808 ist eigentlich Verlag der Rengerschen Verlagshandlung in Halle.)

Annalen der Physik. Neue Folge. Jahrgang 1809 bis 1818. 31 — 60r Band. gr. 8. 46 Rthlr. 12 Gr. netto.

(NB. Jahrg. 1817 und 1818 oder Band 55. 56. 57. 58. 59. 60. fehlt, und deducire ich dieselben an der neuen Folge mit 10 Rthlr netto.)

ben von Dr. L. W. Gilbert. Jahrg. 1819 bis 1824. 4s Heft. 61r — 76r Band. gr. 8. 29 Rthlr. 12 Gr. netto.

(NB. Ganz complete Suiten von 1 — 76r Band nebst Generalregister sind vorräthig und kosten 109 Rfhlr. netto.)

— der Physik und Chemie. Herausgegeben zu Berlin von J.C. Poggendorff. Jahrg. 1824. 5s bis 12s Heft. 1r2r Bd. (Der ganzen Folge 77r 78r Band.) gr. 8. 4 Rihlr. netto. — do — Jahrg. 1825. 1826. à 12 Hefte. '3r 4r 5r 6r 7r 8r Band. (Der ganzen Folge 79r 80r 81r 82r 83r 84r Band.) gr. 8.

Vollständiges und systematisch geordnetes

Sach - und Namen - Register zu den 76 Bänden der vom Prof. Dr. L. W. Gilbert vom Jahre 1799 bis 1824 herausgegebenen

Annalen der Physik und der

physikalischen Chemie angesertigt von

Dr. H. Müller in Breslau.

gr. 8. 4 Rthlr.

Um des Aufsuchen der in 67 Banden zerstreuten Aufsätze zu erleichtern, den grossen Reichthum älterer und neuerer Thatsachen und Beobachtungen zur Belehrung und Nachweisung aufzu-

stellen, und ein schnelles Auflinden alles Verhaudelten möglich zu machen, übernahm der Herr Verfasser diese Arbeit und geb ihr durch die möglichste Genauigkeit und Vollständigkeit in der systematischen Art, wie Gilbert früher selbst seine Register zu bearbeiten pflegte, die beste Empfehlung. Wie nun dieser Registerband den Besitzern der Gilbertschen Annalen zu ihrem Gebrauche unenthehrlich ist, wird er gewiss auch jedem andern sie nicht besitzenden Naturforscher höchst willkommen sein, da in ihm die Hauptresultate aller seit 1799 im Gebiete der Physik, physikalischen Chemie und aller mit ihnen zunächst in Verhindung stehenden Wissenschaften angestellten, von Gilbert aufs sorgfältigste gesammelten und mit den älteren Erfahrungen verglichenen Forschungen angeführt sind, und er mithin eine Totalübersicht der seit 26 Jahren in diesen Wissenschaften gemachten Fortschritte und ihres Zustandes im Jahre 1824 darbietet. Denen aber. die nicht alle 76 Bände der Annalen besitzen, möchte er um jo nöthiger werden, als sie nun sogleich diejenigen Abhandlungen bezeichnet finden, die irgend einen Gegenstand von Wichtigkeit hetressen, und sich daher leicht, da in Deutschland wie im Anglande die Gilbertschen Annalen in zahlreichen Exemplaren turhanden sind, ohne Beschwerde das verschaffen können, was ihnen gerade dient. Mehr als blosse Angaben aber leistet dieses Register, da es in zweckmässiger Zusammenstellung auch sogleich über den luhalt jedes einzelnen Aufsatzes und die Bestätigung oder Widerlegung desselben ausreichende Rechenschaft giebt,

S. E. a Bridel-Brideri BRYOLOGIA UNIVERSA

seu systematica ad novam methodum dispositio, historia et descriptio omnium muscorum frondosorum hucusque cognitorum cum synonimia ex auctoribus probatissimis. 2 Vol. 114 enggedruckte Bogen cum Tab. XIII. aeneis. 8. maj. Druckp. 10 Rthlr., Velindruckp. 11 Rthlr., Schrbp. 12 Rthlr., Schweizer-Velinp. 14 Rthlr.

Ein Werk, für dessen ausgezeichneten Werth schon der Name des der gelehrten Welt und insbesondere dem botanischen Publicum rühmlichst bekannten Hrn. Verfassers Bürgschaft leistet, hat so eben die Presse verlassen und wird den Freunden der Botanik hiermit übergeben. Der überaus grosse Reichthum der Stoffe ist Ursache, dass der würdige Verfasser sich genöthigt sah, den früher auf einen 65 Bogen berechneten Umfang dieser Frucht seiner, eine lange Reihe von Jahren mit rastlosem Eifer und warmer Liehe für die Sache gepflogenen, Arbeit um reichlich zwei Drittheile mehr zu erweitern. Es hat dadurch dieses Werk unbedingt den Vorzug zhöchst möglichster Vollständigkeit vor allen bis jetzt erschienenen ahnlichen Werken des In- und Auslandes, und können sowohl die eignen Untersuchungen als auch die fleissigste Benutzung aller literarischen Hülfsmittel nicht andere, als höchst verdienstlich anathaunt werden. Das auf das sorgfältigste bearbeitete Register

erleichtert den Gebreuch angemein, und die seuber ausgeführten zum Theil colorirten, synoptisch geordneten Kupfertafeln gereichen demselben zur wahren Zierde. Der Preis ist möglichst billig gestellt worden.

O. L. Erdmann

populäre Darstellung der neueren Chemie, mit Berücksichtigung ihrer technischen Anwendung.

gr. 8. 2 Rthk. 9 Gr.

Zu keiner Zeit ist wohl das Bedürfniss sich mit den wichtigsten Forschungen im Gebiete der Naturkunde vertraut zu machen, allgemeiner von allen Gebildeten gefühlt worden als eben jetzt. Darum glaubt der Verfasser obiger Schrift einem wahren Bedurfnisse wenigstens einigermassen abzuhelfen, indem er das System der heutigen Chemie mit besonderer Berücksichtigung der Anwendung dieser Wissenschaft auf das Leben in möglichst entsprechender Form, jedem Gebildeten verstandlich darzustellen suchte. Klare Entwickelung der Hauptlehren, immer vom Einfachsten ausgehend, mit beständiger Hinweisung auf Versuche, zu deren Anstellung Anleitung gegeben wird, war das Hauptziel des Verf., deshalb durfte er auch nur da sich tiefer auf Einzelnheiten einlassen, wo sie zum Verständniss einer ganzen Lehre nöthig waren, oder wo sie interessante und wichtige Anwendungen erlaubten, über den wichtigste sogar ausführlicher Aufschluss nicht vermisst werden wird. Dass aber keine der wichtigeren Thatsachen fehlt, das darf der Verf. versichern und in sofern möchte diese Schrift nicht nur zur Selbsthelehrung, sondern auch zum Gebrauche bei Vorlesungen zu empfehlen sein, wenn auch der Lehrer bei dem mündlichen Vortrage eine veranderte Anordnung der Gegenstände befolgen sollte.

Der Leichnam des Menschen in seinen physischen Verwandlungen nach

Yersuchen und Beobachtungen dargestellt von

Dr. E. W. Güntz.

1r Theil. Der Leichnam des Neugebornen. Mit 2 illum. Kupfertaf. gr. 8. 1 Rthlr. 12 Gr.

Je unvollkommener bis jetzt das Feld bearbeitet wurde, dessen grundlicherer Kultur der gelehrte Verfasser sich hingab, je emsiger er forschte und je interessantere Resultate seine Bemühungen lohnten, desto mehr wird das ärztliche Publicum und insonderheit die Staatsärzte ihm die Bekanntmachung seiner Beobachtun-

gen Dank wissen. Nach Rückkehz von zeiner kürzlich angetreienen wissenschaftlichen Reise darf die Fortsetzung seiner Forschungen, und somit noch weitere Aufklärung über grosse Dunkelheiten in der organischen Chemie etc. bestimmt erwartet werden.

Dr. Ferd. Wurzer's

Handbuch der populären Chemie.

Zum Gebrauche bei Vorlesungen und zur Selbstbelehrung bestimmt.

Vierte durchaus umgearbeitete Auflage.
gr. 8. 2 Rthlr.

Von diesem mit so ausgezeichnetem Beifalle aufgenommenen Buche, dessen drei erste Auflagen sich in dem Zeitraume weniger Jahre vergriffen, und obige völlig neue Bearbeitung nöttig machen, erschienen auch im Auslande zwei Uebersetzungen, und in Wien ein Nachdruck, so dass die jetzige Ausgabe eigentlich als die sie ben to betrachtet werden kann. Der würdige Verfasser verfehlte nicht, den so überreichen Schatz der wichtigsten und interessantesten Entdeckungen der letzten Jahre in grösster Volletändigkeit nachzutragen und etwaige kleine Irrihumer zu harichtigen, so dass sich mit Sicherheit behaupten lässt, der frühere Ausspruch der Kritik: ", dass als Grundlage akademischer Vorlesungen auf Liceen und Universitäten unter den neueren Compenpendien keines mehr als dieses empfehlenswerth sei, da es vos keinem an Bestimmtheit, systematischer Ordnung und lichtvoller Kurze übertroffen werde, "könne durch diese neue Bearbeitung sich nur bekraftigen.

Joh. Ambr. Barth in Leipzig.

XIII.

Ueber die Amvendung des Wasserglases des Hrn. Hofr. Fuche als Sicherungsmittel gegen Feuersgefahr.

Vom

B. C. R. Professor Lampadius zu Freiberg.

Bekanntlich hat Hr. Hofrath Fuchs in München eine Mischung aus Kiesel und Kali unter dem Namen: Wassergles"), als Sicherungsmittel gegen die Leichtentzundlichkeit des Holzes und anderer brennbarer Stoffe vorgeschlagen ud zum Theil bei der Erbauung des neuen Theaters in Münthen in Anwendung gebracht. Bei meiner letztern Anwetenheit in München war ich begierig, die Art der Anwendung disses neuen Feuersicherungsmittels näher kennen zu lernen, tad fand, dass wirklich das sämmtliche Holz- und Balkenwerk der Scene bis unter das Dach mit dieser Wasserglastallisung mit etwas gelber Eisenfarbe vermengt, dreinal aufgetragen, bedeckt war. Das Holz des Gebälkes mochte zum Theil ziemlich frisch verbauet sein, und hatte häufige Spalteu, welchen sich das Holz frei zeigte. Ich rieth dem Hausmeister diese Fugen mit kieselreichem Mörtel ausfüllen zu hesen. Der Wasserglasanstrich hielt übrigens gut, und ich find nirgends Stellen, wo er abgebröckelt und rissig erschieware. So weit ware denn wohl das Holzwerk der Scene gegen einen leichten ersten Angriff der Flamme geschützt; Mein da weder Vorhänge, noch Coulissen, noch sonstige brennbare Stoffe der Scenerei mit irgend einer seuerabhaltenden Materie imprägnirt waren; so würde dennoch das Feuer bald um sich greifen und das Holzwerk so stark erhitzen, dass das entstehende Kohlenwasserstoffgas die feuersichers Rinde des Balkenwerks sprengen und in Flamme ausbrethen würde.

^{*)} S. Kastner's Archiv für Naturlehre. B. S. H. 4. woselbst sich die Beschreibung der Zubereitung des Wasserglases Andet.

Journ. f. techn. u. Skon. Cham. E. 2.

Man sollte mithin zu mehrerer Sicherung der leicht entzündlichen Gebilde von Zeugen, Pappe u. dergl., dieselben vor ihrem Bemahlen oder Anstreichen ebenfalls mit Wasserglasauflösung', oder mit denen von Gay-Luasac (scannales des chimie. Octobr. 1821) vorgeschlagenen Mitteln, als: Auflösungen von gleichen Theilen Salmiak und phosphorsanrem Ammoniak, oder von Borax und Salmiak zu gleichen Theilen, oder mit saurem phosphorsauren: Kalke durchdringen und sodann trocknen lassen. Schon die gemeine Alaunauflösung in Wasser leistet so gute Dienste, dass z. B. in dieselbe eingetauchter und wieder getrockneter Flachs nur glimmt, niemals aber mit heller Flamme breunt. Will man dabei auch auf Sicherung des Holzwerkes der Logen und untern Sitze Rücksicht nehmen, so darf man nur auf folgende Weise nach meiner Methode das Holz mit einem Steinanstrich zu decken, verfahren. Man nehme gleiche Maastheile saure Küsemasse, (Quarck) steilen geloschten Kalk aus der Kalkgrube und gunz seinen Sand oder noch besses Quaramehl, wie dasselbe auf Glashütten und Porzellanfa, briken bereitet wird, und lasse diese Theile in einer groen sen flachen eisernen Reibschaale gut durcheinander arbeiten. und hierauf mit 1 1 Maastheilen Wasser verdunnen. Fortschaffung aller noch etwa vorhandenen grobern Theile wird die etwas consistente Flüssigkeit durch ein Haarsieb gerührt. Sie gleicht nan einem dicken Milchrahm, und wird mit einem Pinsel auf das Holzwerk getragen. Sie trocknet leicht und bald ohne die geringsten Risse zu bekommen. Kin dreimaliger Austrich eignet sich dazu, Holzwerk ziemlich lange gegen Entzündung zu schützen. Dieser Anstrich kann überdles mit dem grössesten Theile der Metallfarben versetzt und auch zum Verzieren und Anstreichen gebraucht werden, Rabe menwerk in den Fenstern, Treppengeländer, Thilren u. dgl. m. können auf diese Weise bedeckt werden, und ist dieser Anstrich 1) wehlfeil; 2) gegen Entzündung schützend; 3) das Holz gegen Nüsse und Fäulniss bewahrend und 4) kann derselbe fein bearbeitet, wie Oel- und Wasserfarbe zu reschmackvollen Verzierungen dienen.

XIV.

• Ueber den Gebrauch des Schweschalkohols zur Bereitung .

von Pirnissen und Kütten.

Vom

B. C. R. Professor W.A. LAMPADIUS in Freiberg.

D

i

Nachdem ich so glücklich gewesen bin, den Schwefelalkohol (Schweselkohlenstoss) als äusserliches und inneriches Arzneimittel in der Arzneikunde einzusühren, will ich
und den Weg bahnen, um denselben sür die Folge bei dem
Läckiren und zu der Küttbereitung in Anwendung zu bringen. Auf meine Veranlassung stellt seit einem Jahre Hr.
Prof. Reich ard zu Döhlen bei Dresdem dieses Product im
Grossen käuslich dar. Indessen ist der Preis des Präparats
zu 7 Rthlr. das Pfund noch zu hoch, *) als dass man einen
ausgebreiteten Gebrauch desselben in der Lackirkunst erwarten dürste. Da man aber hossen dars, dass der Schweselälkohol in der Folge zu geringeren Preisen darstellbar sein
wird, so will ich vorläusig meine Erfahrungen über dessen
auflösende Kraft auf mehrere Harze mittheilen.

1) Zubereitung einiger Firnissextracte.

a) Bernsteinfirnissextract.

Den rohen natürlichen Bernstein löst der Schweselalkohal nicht auf, sondern er erweicht ihn blos und zieht aus dem seingepülverten 10 p. C. eines ganz weissen Harzes aus. Die rückbleibende ausgeschwollene Masse giebt sodann mit Wasser ausgekocht, Bernsteinsäure. Den für sich allein, oder mit einem Zusatze von etwas Mastix und venetianischen Terpentin, schnoll eingeschmolzenen Bernstein löset er kräs-

^{*)} Man würde sich um die wohlleile Bereitung dieses Produktes sehr verdient machen, wenn man Hrn. Prof. Reichard anzeigen könnte, wo sich Leberkies, besonders das verklesete Holz der Steinkohlenformation, in gehöriger Menge zum Verkauf einfände.

tig und 14 Mal seines Gewichtes sehr leicht auf. Man darf dieses Harz nur gröblich zerstossen, in eine jedesmal zu verschliessende Flasche, zur Hälfte mit Schwefelalkohol gefühlt nach und nach ahne die geringste weitere Erwärmung eine tragen, und den Inhalt zuweilen umschütteln. Wenn die Anflösung — wir können sie Bernsteinextract neunen — die Gonsistenz eines dünnen Syrups angenommen hat, so fine det man in 10 Theilen derselben 16 Theile Harz aufgelöst.

Dieses Extract ist von gelbbrauner Farbe und dünn aufgestrichen gelb und durchsichtig. Es verbindet sich mit jeder beliebigen Meuge von Terpentin- und Leinol. 2 Theils dieses Extractes mit eben so viel hellem gutem Leinölfirniss und 3 bis 4 Theilen Terpentinol verdännt, geben eines schnell trocknenden guten Bernsteinfirniss. Verdüngt man dieses Extract mit nach eben so viel oder etwas mehr Schwefelskohol, so grhält man einen Firniss, der, welches in einigen Fällen angenehm sein kann, während des Anstreichens schon austrechnet.

Unverdünnt dient dieses Extract als ein vortresslicher Schnell-Kitt. Will man z. B. eine Glasrohre in eine andere oder sonst etwas kütten und verschliessen, so dars man nur von dem Extracte etwas mit einem Piasel in die Fugen streichen, und dann wird der Kütt unter den Händen trocken. Bei meinem chemischen Experimentiren habe ich stets von solchem Extracte etwas bei der Hand, um bei Gasentbindungen n. del. m. Gebrauch davon zu machen.

b) Mastexextract,

Dieses wird ganz auf ähnliche Weise als das Bernsteine extract bereitet; nur mit dem Unterschiede, dass man den Mastix nicht vor der Auflosung zu schmelzen braucht. Gleich nach der Auflosung ist dieses Extract, vermoge einer geringen Menge zurückgebliebenen Gummi's etwas weisslicht trübe, klärt sich aber in einigen Tagen vollig bis zum wasserhelten. Auch mit diesem Extracte kann man kütten, und dasselbe beliebig mit Terpentinol verdünzen, auch das verdünzte Extract — den Firniss — mit Pflauzenfarben durchsichtig Extract — den Firniss — mit Pflauzenfarben durchsichtig Extract.

By Bourbelting du Pederharme (Onouselloucke).

Auf das Federharz äussert der Schwefelalkohol eine zuerst stark erweichende und sodann völlig auflösende Kraft. Trägt man einen Theil zerstücktes Federharz in 4 Theile Schwefelalkohol ein, so alumnt dasselbe in kurzer Zeit stack an Volumen zu, verliert dabei seine schwarzbraune Farbe mit wird durchscheinend und gallertartig. Giesst man um eine größere Menge Schwefelalkohol hinzu und schüttelt das Gemenge öfterer und stark, so geht das Genze nach einigen Tagen in den Zustand einer milchigten Flüssigkeit über. Länzt man diese freiwilfig, d. i. ohne künstliche Wärme verdunsten, so bleibt das Federharz findenlös, durchsichtig und völlig elastisch zurück.

Da aber das Federharz bis zu diesem Zustande einer noch otwas dicken Flüssigkeit gegen 20 Theile Schwefelalkehol bedarf, so zerrieb ich das blos durch 4 Theile Schwefelalkohol aufgeweichte Harz schnell mit dem Zusatze von etwas Terpentinol, und konnte es dadurch leicht in letzteum auflüsen und mit einer größeren Menge dessefben beliebig verdünnen. Mit jeder dieser beiden Arten der Federhatzanstisung konnte ich Papser, Seide, Leinwand u. dgl. sehr gut bestreichen, und nach der Austrocknung zeigten sich die mit der Solution durchdrungenen. Stoffe völlig wasserwicht. Anch gelang es mir Seidenzeug auf folgende Weise vollig biegsam und wasserdicht darzustellen. I Theil durch Theile Schwefelalkohol aufgequolienes Federharz wurde durch 8 Theile Terpentinol verdünnt, und dieser Lösung wurde ein halber Theil Bernsteinextract zugesetzt. Der dadurch entstandene Firniss wurde mit einer leinen Bürste in das auf einer Kupferplatte ausgebreitete Seidenzeug eingerieben. Nachdem das so bereitete Stück Zeug 2 Tage lang auf einem luftigen Boden gehängt hatte, verlor es allen Geruch und verhielt sich ganz biegsam und völlig wasserdicht.

Auch auf andere Harze äussert der Schweielalkohol eine zum Theil völlig, zum Theil nur partiell wirkende auflösende Kraft, und wir dürfen nach allem diesem einer Anwendung dieses merkwärdigen Körpers in der Technik entgegen sehen.

XV.

Ueber einen farblosen Lackfirnisa

Von ROBERT HARE.

Aus Gill's technological repository Nov. 1827. p. 803 übersetzi vom Herausgeber.

Es war immer ein Wunsch der Künstler den Schells farblos machen zu können, da er, mit Ausnahme seiner dunkt len Farbe alle wesentliche Erfordornisse zu einem gutin Weingeistsirniss in höherem Grade besitzt, als irgand ein anderes Harz. Ein Preis, bestehend in einer goldnen Medeille oder dreissig Grineen wurde schon längst von der Gesellschalt zur Aufmunterung der Künste, Manufakturen und des Handels in London auf die Ersindung eines Schellack- oder Körnerlack-Firnisses gesetzt, welcher eben so hart und in den Künsten eben so anwendbar als der bisher aus diesen Substanzen bereitete, dagegen aber von seinem farbenden Stoffe befreit ware. Dieses Ziel wird vollkommen erreicht durch das von Dr. Hare angegebene Versahren, welches in keiner andern ausser in ökonomischer Beziehung noch etwas zu wünschen übrig lässt. Wenn das oxydirt-salzsaure Kali im Grossen bereitet werden sollte, so würden sich die Fabrikation dieses Salzes und das Bleichen des Harzes mit Vortheil verbinden lassen.

Verfahren beim Bleichen des Schelllack oder Körnerlack.

Man löse in einem eisernen Kessel I Theil Perlasche in etwa 8 Theilen Wasser auf, thue I Theil Schelllack oder Körnerlack hinzu und erhitze das Ganze zum Sieden. Wenn der Schelllack aufgelöst ist, lasse man die Auflösung erkalten und sättige sie mit Chlor bis aller Lack gefällt ist.

Der Niederschlag ist weiss, seine Farbe verdunkelt sich aber beim Waschen und Festwerden; in Alkahol aufgelöst

riebt der so gebleichte Lack einen Firniss, welcher so farblos als irgend ein Copalfirniss ist.

Das Chlor kann man durch genaues Mengen von 8 Theilen Kochsalz und 3 Theilen gepülverten schwarzen Manganexyd (Braunstein) darstellen, auf welche man in einer Retorte
eine erkaltete Mischung von 4 Theilen Schwefelsäure mit
gleichviel Wasser giesst und dann die Operation durch gelinde
Wärme beschleunigt. Wird die Mischung ohne die Schwefelsäure gemacht und diese in kleinen Antheilen zugefügt, so
wird die dadurch erzeugte Hitze hinreichend sein, das Gas
das Hölfe äusserer Wärme zu entwickeln. Vom Halse der
Betwite führt man ein Rohr in die Auflösung des Harzes, um
äter mit dem Gas zu sättigen und den Lack zu fällen.

Techn. Repository, dass Hr. George Field von Isleworth der Seciety of arts ein ähnliches Versahren vorlegte, weltes im nächsten Bande der Verhandlungen dieser Gesellschaft zugleich mit einem andern Versahren zur Entsärbung des Schelllack, ohne Anwendung des Chlor, das von einem Assistenten der Apothecaries Hall ersunden worden ist, erscheinen soll.)

XVL

Untersuchung des chinesischen Pirnisses.

Von Magazap-Parmary.

Ans der Ribstothopte universelle T. 35. p. 204 im Austuge fiberseint vom H ern in geber.

Der chinesische Firniss ist ein Naturprodukt, sich die Chinesen schon seit den ältesten Zeiten zum Ueberziehen ihrer Geräthe bedienen, wozu er sich so vortrefflich eignet, dass er von keinem künstlich dargestellten Firniss übertroffin wird. Ueber seinen Ursprung weiss man mit Bestimmtheit kaum mehr, als dass er das Produkt eines Baumes ist, welchen die Chinesen Tsi-chu oder Firnissboum nenneu. Loureiro, der diesen Baum kennen zu lernen Gelegenlieit hatte, beschreibt ihn unter dem Namen Augin simensis und giebt als sein Vaterland Cochinchina, China und das Konigreich Siam an. Um den Firniss daraus zu erhalten, verletzt man die Rinde, worauf er in Gestalt eines harzigen sehr klebrigen Saftes aussliesst. Nach der Beschreibung, welche L. von dem Firnissbaume giebt, lässt er sich keiner der bekannten Pflanzenfamilien anreihen. Lamark halt den Firnissbaum für Terminalia vernix, einen Baum aus der Famimie der Myrobalanen, welcher ebenfalls einen harzigen Saft ausfliessen lässt. Die Beschreibung dieses letzteren passt aber auf den chinesischen Firniss nicht, welchen Lan mark mit dem japanischen Firnias zu verwechseln scheint der von Rhus vernir herrührt, und dem chinesischen Firnise. lange nicht gleich kommt.

Perrotet brachte im Jahre 1823 eine Probe des berühmten chinesischen Firnieses von einer Reise um die Welts mit zurück und übergab sie den Prof. De Candolte, deut eine zur Untermehung hinreichende Menge desselben dem! Verfasser dieser Abhandhung überliess.

Der chinesische Firnies besitzt eine bräunlichgelbe Farbe, einen eigenthümlichen aromatischen Geruch, einen starken etwas adstringirenden und lange im Schlunde zurückbleibenden Geschmack, welcher dem des Mecca- oder Copaivabalsams ähnelt, er hat eine zähe Consistenz wie dicker Terpen-Wird er auf einem Kürper ausgestrichen, so bildet er einen gleichstirmigen glänzenden und leicht trocknenden Birnin mit schön glatter Oberfläsies. Er vereinigt sich sehr gut mit eingemengten Farben, z. B. mit Mennige, Zinnober, Russ und bildet damit schöne farbige Firnisse, die sich beim Trecknen nicht abblättern. Um zu sehen in wielern sich Terpentin und Copaivabalsam, deren physikalische und chemische Rigenschaften, von denen des chinesischen Firmisses so wenig abweichen, in dieser Hinsicht anders verhalten würden, brachte ich sie mit Farben zusammen, die sich darin chenfalls sehr gut vertheilten, wird dieser Firniss aber zum Ucberstreichen angewendet, so trocknet er niemals aus und selbst, nachdem er drei Monate der Lust ausgesetzt war, nahm er noch Eindrücke des Fingers an, mit welchem man ihn berührte, so dass er sich also zur Anwendung durchaus nicht eguet.

Bringt man den chinesischen Firniss in ein Gefäss mit destillirtem Wasser, so breitet er sich an der Oberfläche desselben, als eine gelbliche Schicht aus, welche nach und nach Wasser in sich aufnimmt und dadurch vollkommen weiss und dirchsichtig wird, ein Verhalten, welches bekanntlich auch gewisse Mineralkörper zeigen. Der Terpenthin besitzt diese Eigenschaft nicht und der Copaivabalsam nur in einem geringeren Gräße. Giesst man den Firniss ab, so wird er unimrchsichtig und nimmt bald wieder seine vorige gelbe Farbe an, indem das aufgenommene Wasser daraus verdunstet. Das Wasser nimmt einen schwach bitteren Geschmack davon an.

In Alkohol löst sich der Firniss in der Kälte nur langsam auf, schneller erfelgt die Auflösung in der Wärme. Wasser schlägt deraus in grosser Menge ein weisses Harz nieder. Eben so löst er sich in Aether und in Terpenthinöl in der Kälte auf.

Mit siedenber: Wasser behandelt, wird der Birniss weis und gleicht geronnener Milch, dabei entwickelt aich der ei genthimliche Geruch des Firnimes und nach längerem Sieder bleibt ein weisses festes und in der Kälte brüchiges. Harz zu rick, das sich in siedendem Wasser erweicht und schmild und in Alkohol in jedem Verhältnisse auflöslich ist; Wasse schlägt es aus der Anflösung, als ein weisses in Terpenthinell in kaustischem Kali u. s. w. auflösliches Pulver nieder. Will es in einer Röhre bei alknählig verstärktem Feuer erhitzt, 6 entweicht daraus viel darin vorhandenes Wasser, das sie sauer verhält, und wie wir sogleich sellen werden, Benzoe säure enthält. Das von eingesogenem Wasser befreiete Han bleibt durchsichtig und mit gelber Farbe zurück., in der Käl ist es trocken und breichig, in der Hitze erweicht es sich and schmilzt, bei verstärkter Hitze sublimiren sich daran weise undelfernige, seidenartige und biegsame Krystalk von Benzoesäure. Bald darauf entbindet sich nehr saure Wasser (Essigsäure) das Hara schwärzt sich und die Zet petzung desselben beginnt.

" Untersucht man das Wesser, in welchem das Harz aus gekocht wurde, so findet man, dass es Lackmus röthet me einen schwachsauren Geschmack besitzt. Beim Abdampfer binterlässt es einen leichten in Alkohol auflöslichen Rückstand weicher durch Wasser aus der Auflösung zum Theil gefällt werden scheint. Wird diese Saure mit Ammoniak gesätt tigt, so verhalt sie sich gegen die Reagentien wie Benzon sinne, die also durch blosses Sieden mit Wasser dem Firnie Dieses Verhalten ist jedoch den watzegen werden kann. Firnise night ausschliestlich eigen, denn auch Benzoë und Maccabalsam ertheilen dem Wasser, mit welchem sie gekocht werden, saure Eigenschaft, die von abgetretener Benzoënäure herrührt. Da von italienischen Chemikern die Atwesenheit von Bernsteimäure in den Terpenthinarten nachgewiesen worden ist, und diese Saure ebenfalls in dem Firnies vorhanden sein konnte, so blieb noch zu untersuchen, ob jese Mure wirklich blos Benzoesäure war. Bernsteinsäure und Benzoësäure sind eich aber so ähnlich, dass es fast unmöglich ist,

die his jetzt ungewandten Methoden sies von signader terscheiden. Beide Säuren schmelnen in der Wärme rerflichtigen sich mit Hinterinsung eines leichten ikehli-Mickstandes, werant sich beide in Gestalt weisser... tiger and biegamer Krystalle derstellen ... Die ricky ich ihrer Anwendung in der analytischen Chemie so ber mewerthe Eigenschaft der hernsteinsauren Salza des Rinit gelbbrauner Ferbe niederzuschlagen, mit dem Mangen ein auflösliches Salz zu bilden, kemmt auch den benzoer m Salzen zu. Auf gleiche Weise fällen nie die Bleir- und Zinn-, wicht aber die Antimonsalze. Beide zeichuch endlich vor allen übrigen vegetabilischen Säuren dadestrate sich, ohne eine Zenetzung zu arleiden. detersiture auflösen und aus dieser Auflösung durch Abken wieder gewonnen werden können. Indessen gelang es mir doch bei Aufanchung eines Unterdungsmittels für beide zwei: Unistände außmänden, in n sich Bernsteinsäure und Bengoesäure verschieden; an alten scheinen. Eine vollkommen neutrale Auflösung des pésauren Ammoniake giebt mimlich mit den Kuptersalzen 1 blassblaulich - aschfarbenen und pulvrigen Niedenschlag, rend benzoësaures Ammoniak einen häufigen, geronnenen emohlag von schöngrüner Farbe liefert. Die beiden on für sich angewandt fällen die Kupterauflösungen nicht. den Kobaltsalzen giebt das benzoesaure Ammoniak einen gen flockigen Niederschlag von röthlichweisser "Farhe, bernsteinsaure Ammoniak dagegen trübt katım die Flüsat und nur erst nach einigen Tagen siehte man einen n merklichen rosenrothen Niederschlag sich bilden. Mit e dieser beiden Reagentien erkannte ich, dass die den ias entzogene Säure sich blos wie Benzoesäure verhielt. sie in Salpetersäure aufgelöst und die Auflüsung wieder dampst worden war, reigte sich auser der unzersetzt iebenen Benzoesaure auch noch eine Spur von Kleesaure derselben, die wahrscheinlich von einem geringen Ane Gummi herrührte, welches die Benzessäure begleitete den Alkohul, in welchem diese aufgelöst wurde, trübte,

die Menge desselben war jedeen zu geringe, un abgeschi

Wird der chinesische Firms' mit Wässet in Giser Retette destillet, so geht ein durchsichtiges weisses ätherische Och über, das auf Wasser schwimmt und den starken Gerud des Firmisses selbst, so wie einen sehr schacken und lang unhaltenden Geschmack besitzt. Es zeigt übrigens alle Begenschaften der wesentlichen Och ohne durch besondere Begenschaften der wesentlichen Och ohne durch besondere Begenschaftenischen sich auszazeichnen.

Wird as mit verdünnter Schwefelsättre gekocht, ao en wickelt sieh der scharfe Geruch des Firnisses, es bildet sie an der Oberläche der Plüssigkeit ein weisses schillernde Biatchen und das Geläss erscheint am Rande schön blutros oder blänäch purpuroth gefarbt. Diese Farbe verändert sie sicht, weun men das Gelass vom Feuer entfernt, die Flui sigkeit selbst fürbt sich indessen nicht. Durch Whschen m Wasser wird sie ebenfalls nicht verändert, das Gefäss bleif mit einer schön purpurrothen: Haut überzogen, die man i Blättehen abwehmen kass. Diese Substanz ist trocken, ge schmackles, in der Källe auflöslich in Terpenthinol, dem i cine gelie Fashe ertheilt, waaufloslich aber in kaustische Kali. In Alkohol und Aether nimmt sie anfangs eine brand Farbe and, nach und nach aber entfärbt gie sich vollkomme est bleiben grauliche Flooken zurück, die sich nach und mach auflösen. Durch Zusatz von einigen Tropfen Wasse wird der Alkehof beträchtlich sauer. In freiem Feuer erhit especialit sich die purpurfarbene Substanz und schmilzt, ihre Turbe wird anfangs lebhafter, bald aber schwärzt sie sie und röthet dann stark Lackmus. In destillirtem Wasser b som bliedepunkte erhitzt entlächt sich die perpurferbene Substank ohne den Wasser eine Färbung zu ertheilen. Dies wied samer und lackmusröthend, und der Rückstand löst sie bei der gelindesten Wärme vollständig in Alkohol auf. Was see macht die Auflüsung milchig und dieser Rückstand schein überhaupt nur ein wenig oder gar nicht verändertes Harz sein. Die Flassigkeit sehien eine kleine Menge Säure enthalten, die mit Kali gesättigt, abgedampft und stark er

sienen Gerecht nach schwabiger Siene patroickelten eine sechaft, die der Unterschwefelsäure zukammt, der Büchtwar schwefelsauren Kali.

Die purpurlarbene Substanz scheint hiernneh eine Verag des Harres mit in ihrer Grundmischung veränderter efelsäure und folglich pur eine Abänderung des künst-Gerbatoffes zu sein. Diess liess mich glaubun, dies künstliche Gerbstoff, darch Kinswirkung von Sohnefalanf Harz gewonnen, ähnliche Resultate geben würde. der That als Schwefelsäure, die mit dem Duppelten ih-Gewichts Wasser verdüngt wat, mit gepülverten Colophogemengt wurde, färbte sich die Flüssigkeit braun, und unter Einwirkung der Saupenwärme, entwickelte sich effige Saure aus derselben, die abblitinte Flüstigkeit rliess beim Abdampfen eine Substanz mit allen Eigenden des Gerbatoffes, Nachdem der Lebezethuss von refelsaure durch Baryt dotselben entzugen werden wat, schelte sich bei Einwickung der Hitze, auf das Salt reflige Sanze, wie diese hei einem untersciewofelenmen würde Statt gefunden haben. Hiernach scheint es, dam den künstlichen Gerbstoff als eine Verbindung von Harr Unterschweselsäure betrachten muss, eine Annahme, die bekannten Thatsachen in Uebereinstimmung steht.

Uebrigens giebt das Colophon, wenn es in der Himselfer verdünnter Schwelelsäure behandelt wird, keine urfarbene Substanz, es färbt sich blos beaun. Die Benund der Copaivabalsam geben dieselbe bei Rehandlung Schwefelsäure eben so wie der chinesische Firnise, nicht der Terpenthin und eben so wenig die Benzoösäure. In Es ergiebt sich aus dem Vorstehenden, dass der chinesis Firniss besteht aus: 1) Benzoösäure, 2) einem Hame 3) einem besonderen ätherischen Oele und dass diese tanz nur dem glücklichen Verhöltnisse ihrer Bentande und den geringen Unterschieden, welche zwischen die und den geringen Unterschieden, welche zwischen die Vorzüge verdankt, welche sie so vorzüglich zus Anweng in den Künsten geschickt macht.

east Suggeries was sufficiently, the work that bay content to a first to be a districted due Bekungseles-

XVII.

Begoachtungen über die nachtheilige Wirkung einer mit Salpetersäure verunreinigten Schwefelsäure, bei ihrem Gebrauche zur Scheidung des gold- und silber-haltigen Kupfers.

Vom

Geh. Rathe Prof. Dr. HERMHSTADT.

Zur Scheidung des gold- und silberhaltigen Kupfer so wie solches in den Münzen, in Bijouterieu etc. dargebote wird; auf dem nassen Wege, bedient man sich gewöhnlich de Kochens derselben mit concentrirter Schwefelsäure und de Aussüssens der zur Trockne gebrachten Masse, mit Wasser Hiebei enthält das Aussüsswasser schwefelsaures Kupfer gelöst; Gold und Silber bleiben regulinisch zurück.

Diese Scheidung gelingt vollkommen und mit Sicherheit wenn die Schwefelsäure chemisch rein war; sie ist abe hochst unzuverlässig, wenn solche, wie es fast immer de Fall zu sein pflegt, Salpetersäure eingemengt enthält, in welchem Fall die Kupferauflösung stets eine Portion schwefelsaures Silberoxyd gelöst-enthält; deren Silbergehalt verlocken geht.

"Enthielt die Legirung neben dem Silber zugleich Gold oder bestand sie blos aus Empfer und Gold, so findet auch ein Verlust an Golde statt, falls die dazu verwendete Schröster felsihere, ausser der Salpetersäme, auch zugleich Salzsiner (Chlorwasserstoffsäure) enthielt.

Beides pflegt aber fast immer der Fall zu sein, und so mag Mancher bei der Anwendung der gedachten Scheidungs art bedeutende Ausfülle un edlem Metall erlitten haben, ohne selches wur zu ahnen.

Des die Schwefelsäure, so wie solche in den dazu bestimmten Fabriken, durch das Verbreunen des Schwefels mit

Hilfo des Salpetere bereitet wird, fast immer der Fall sein mass, ist einleuchtend, weil kein Fabrikant der Schwefelsitere volkommen reinen Sulpeter dam anwendet; der gewähnliche aber nie frei von salzsaurem Kali ist, von den die Salvatiere haustammt; so wie bei der Dephlegmann der gewannenen Schwefelsäure, stets noch ein Theil sehr concentrate Salpetersäure zurück bleibt.

In diesem Falle wirkt die Salpetereitere auflösend und des Silber, die Schwefelsäure entzieht der Auflösung des gebildete Silberoxyd und bleibt, damit verbunden, als schwefelsaures Silber, gelöst zurück. Eben diese Salpetereitere utwichet der Salzeitere den Wasserstoff, und es bleibt das Giber utwickt, das um da, wo Gold verhanden ist, auflösend dittel einwirkt.

Als ich atf Veranlassung eines hiesigen Banquiers mit der Zergliederung solcher Alliagen beschäftigt war, wobel ine chemisch reine Schoefelsäure gebraucht wurde, erhielt ich stein sich gleich bleibende, dem proportionalen Verhältniss der Bestandtheile in der Legirung genau entsprechende Laufinte.

Da aber die Resultate meiner Untersuchung nur auf die Scheidung im Grossen angewendet werden sollten, hierzu aber die chemisch reine Schwefelsäure zu kostbar gewasen sein wirden scheitt ich zum Gebrauch der gewöhnlichen kaufbenen, von 1,848 apec. Dichtigkeit.

Kalhen-überges wis die von allem anklebenden Schmatz wilkenmen gewinigten Münzen, mit dem vierfachen Gewicht gewöhnlicher concentriver Schwefelsdure, die vorher mit ihrem halben Gewicht destillirtem Wasser verdünst wonden war, keehte alles bis zur völligen Trockne ein und lies dann die väckständige schwarzblane Salzmasse in Wasser unflösen. Hier sollte, wie selches beim Gebrauche der ehemisch reinen Schwefelsihere stets der Fall war, goldhaltiges Silber zurückhleiben; die gebildete Anflösung sellte hingegen untwefelsungen Kapfer enthalten.

Als ich aber die Auflösung des vehwefelsauren Kapfers
die beim Gebräuche der chemisek reinen Schwefelsäure wei
der Gold noch Silber entleielt, auf das Daseyn beider prifit
geben beide Metalle sich darin sehr leicht zu erkennen: du
Silber, durch die Prüfung mit in Wasser gelöstem Kochest
welches Chlorsilber daraus fället; das Gold, durch hinzuge
tröpfelte Auflösung von salzsaurem Zinnoxydul.

Eine genauere Prüßung der gebrauchten Schuefelsäur wigte mir sehr deutlich darin das Dasein von Salpetersäur und von Salzsäure; ingleichen aber auch noch von schuefel empen Blei, welches also leicht in das ausgeschiedene Silber eingehen und solches verunreinigen kann.

Mir ist nicht bekannt, ob diese nachtheilige Einwirkung der salpeter- und sulzsäurehaltigen Schwefelsäure, wen solche zur gedachten Scheidung des gold- und süberhaltigen Kupfers angewendet wird, schon früher beobuchtet worder ist. Geschahe solches nicht, so muss auf solche Weise eine grosse Masse von edlen Metallen verlohren gegangen seis die unbenutzt in den Kupfervitriol übertreten.

Die Sache ist also von grosser Wichtigkeit und verdien für Scheidungsanstalten solcher Art, eine genaue Beachtung

Da aber doch stets nur eine solche gemeine Schweschsiere zu dem Behuse benutzt werden kann, weil die che
misch reine nicht hinreichend rentiren würde: so ist es, un
keinen Verlust an Silber zu erleiden, durchaus nothwendig
der Ansiösung des schweselsauren Kupfers, entweder so vid
in Wasser gelostes Kochsalz zu zu setzen, bis keine Trübung
mehr erfolgt, um alles Silber als Chlorsilber daraus zu sil
len; wobei aber immer noch das Gold zurück bleibt.

Um beide edle Metalle aus der Kupferauflösung vollkommen abzuscheiden, bleibt nichts übrig, als solche über Kupferspänen bis zur vollkommensten Trockne einzukochen, so dass

Wird des trockes Richetand mit Wasser ausgekocht, so stellet mini-die blaue Auslösung littelt der Krystallisation, das reinste schwefelsaure Kupfer dar.

Lapfor, the wolchous sick can behavered Pulver abspilled littly ded but sincer. Gatacupe, went negatiatechese Silver and regularishese. Galde, heids im Zustande den hibdraten. Zentheisten. Brunnegt Bestehet.

Der Lesse erhannt über den nich für Bergestuminkenmech Lampading, den wir eine im vorigen Hesse p, 29 mitgeheilte Beschrichtig des Verhäusen verdenken, allber und gelichakiges Kupfer beiten. Gelegenstere zu schriften, diesen Uinstand nicht ausser Augen bes, indem er zith, bei Verniedung der erhaltenen vitrialischen Lange kupferbieche in der Planne mit aufzustellen, durch welche die etwa sellgelössen oden Metalle emgesällt wendrit enten.

Service of the service of the service of

The second of th

the the thing the state of the ground of a hardwell that gentling

is a rever and store to each some general Schwerich course a dem is the circ. Soliche general Schwerich cher chart answer to dem is the circ.

Answer reine and into the continue of the circle of the

The statement ending the first of the first of the statement of the statem

Journ, f. techn. n. ökon. Chem. I. 2.

10

of the product of the particular and the second of the particular of the particular

New Methode, den Silbergehult einer Kupferlegirung

t mentes the bestel? Her gradining emps started

. Mulet when Abblidang de Abbuseps auf Tabili.

Vom Frofessor Zxxxxcx in Hohenkeim

Die hicher bekannten Methoden, som einer Legiust von Silber und Kupfer das etstere abzuscheiden, oder wie nigstens den Silbergehalt davan mehr oder weniger gement bestimmen, lassen nich auf folgende drei Hattpimette die **) zurückführen:

1) Die Strickmethode, die auf den Gebruich des Probiet steins berüht, und wobei der aufgetragene Strich des legin ten Metalls entweder mit den Strichen der Probiernadeln ver glichen, oder mit dem angenannten Probierwasser bedek wird, um nach dessen Wirkung den Silbergehalt zu beurtbeiten

2) Die pyrotechnische, welche entweder in Kupelling eder in Saigerung, oder in Abtreibung mit Salpeter in Pottasche besteht.

2) Die hahrgische, bei der die Leginung jederzeit Salpetersäure aufgelöst wird, mag nun in der Folge das Siber als selches durch Kupfer, oder als salzsaures Silberoxy durch Kochsalzauflösung, oder als salpetersaures Silberoxy durch kohlensaures Kali aus der salpetersauren Anflösungspesondert werden.

Mich haben nun Verstiche mit der von mit nach Kerr singerichteten Glassöhre, die ich Airoscop heisse, und won ich nachher eine Beschreibung geben werde, auf eine ganz zoue Methode geführt, die man die pacunctische na

^{*)} B. Berzelius Lehrb, d. Chemie, liber, von Palmetide. p. 307. Alf - 320 and Kleemann, Untersicht für Geld- und Sberntbeiter 1819, p. 82 und 171.

^{**)} S. Disgi. polys, Journal MIV. \$1 195.

men konnte. Sie besteht, um vorläufig einen kurzen Begriff you the zu geben, in dem Gebrauch von Salzsäure, aus der sich bei Erwärmung des legirten Metalles in dem Aëroscop each Verhältniss des Silbergehalts desselben eine bestimmte Menge von Wasserstoffgas entwickelt, welche in Verbinmng mit dem restirenden reinen Silber verntittelst einer Beschnung auf den Silbergehalt der Legicung fehrt. Da aber be vollkommene Einsicht in diese Methode und ihre Anwenang auf wirkliche Untersuchungen von legirtem Silber nicht bles auf der näheren Kenntniss des dabei zu gebrauchenden estruments, sondern anch auf den von mir gefindenen neuen Verhältmissen des Kupfers und Silburs zur Kalzsäure in Buing auf Gasentwickelung beruht; so mass ich der Erklärung denar Methodo zuerst eine Beschreibung des Airescops und dann meine Ersahrungen über jenes Verhalten der beide Metalle woradapchickens or the territory of the territory

ij

Beschreibung des Aëroscops, *) des dazu nöthigen Apparats und seines Gebrauchs bei Gasbestimmungen überhaupt.

a) Der Aëroscop **) ist eine etwas über einen Schuh lange, in einem Ende geschlossene und gegen die Mitte hin unter inem Winkel von etwa 80° gekribinnte Glasröhre, die an der äusseren Seite dieses Winkels einen kleinen Bauch hat, md an der inneren Seite gegenüber etwas ausgeschweift it, danit das Gas, welches dutch einen in dem Winkel liebenden Körper entwickelt wird, sich nur in den geschlossenen Schenkel erheben kann. Ihrem Durchmesser nach kann de i Vollkzoll fassen, und muss, wenn damit die erhaltene Gasmenge gemessen werden soll, nach Cubikzolltheilen einsetheilt sein. Von dieser Beschalfenheit ist wenigstens der Heinige, den ich zu Gasbestimmungen mit verschiedenen Materien gebrauche und den ich auch in der Versäminlung ****

^{*)} B. die beiliegende Zeichnung tab. I. fig. 1.

^{** &}gt; Val: Albert in Frankfort w. M., verfertigt sticke graduirte Aëroscape von verschiedenem labelt für 1 Ft, 30 Kr., bis 2 Ft,

for Abrate and Naturbirscher in Droeden im Jahre 1820 pr zeigt habe. Sein geschlossener kleinerer Schenkel faset ge gen I rheinl. Cubikzall unth ist in 10 Theile von einem sel chen abgetheilt, so dass ein Grad davon = 12 Cubikzoll ent Ist der Inhalt eines solchen Aeroscapa grösser, daes sein geschlossener Schenkel gegen 2 Cubikzell fasst; lässt sich allerdings auch mehr Gas darin auffassen; aber ma braucht alsdann auch mehr Flüssigkeit, um ein Gas dadurch zu entwickeln und mehr Zeit, um dieselbe, wenn es nothig ist, zu erhitzen. Zu der in der Folge zu erklärenden Anwendung des Aëroscops habe ich die angegebene Grosse de von für die passendste gefunden und rathe daher auch in der Hinsicht zu eben dieser Grosse. Was für ein Aeroscop mer sich aber auch zur Entwickelung und Besommung der Gad machen lässt; so gehort auf jeden Fall zu seiner Aufstellung ein rundes oder evales Gestell, deasen Bret einen pas senden Einschnitt hat, und das hoch genug ist, Lampe unter den Winkel der Röhre gestellt werden kann. Auch ist ein kleiner Kühlapparat von Blech (tab. 1. fig. 2.) mit einer für den geschlossenen Schenkel des Aëroscops passenden Röhre, *) die unter einem solchen Winkel durchläuft, dass die Blechblichse auf dem Bret des Gestelles aufsitzt, zweckmässisch wenn bei der Gasentwickelung starke Hitze anzuwenden ist und ist noch dieser Kühlapparat mit einem Hahne auf seinem Boden verschen, damit das heisse Wasser durch kalte ersetzt werden kann, so ist seine Einrichtung um so vortheilhafter. Ausserdem muss man aber auch hier, wie bei jeder anderen Glasrohre, womit man Gas auffasst, zu der Correction seines Volumens mit einem Thermometer, Barometer und Correctionstafeln, oder Formeln versehen sein, wenn man nich anders nicht, wie nachher gezeigt werden soll, einen Normalaeroscop eingerichtet hat, welcher jene Instsrumente und Correctionsformele entbehrlich macht. Endlich ist zu genauer Versuchen eine kleine Waage nothig, die wenigstens 10 Gr. Gewicht angiebt.

^{*)} In diese Röhre bringe ich noch zur Ansfätterung eine Rolle von Staniol, damit kein geführlicher Druck für die Stanistre, unterlieb kann,

3) The von dem Asroscop at Gasmessungen Gebrauch Micheli zu können, "wird derselbe in den Einschnitt seines Strain is gesetzt, dass sein geschlestener Schenkel weniger Milef Wish effener emsitzt und dass sich das entwickelte Gas nur die den ersten erhebt. Ist nun zu seiner Entwick-Ing Attind Erhitzung nötbig; so bringt man auerst die nüthige Fliesighteit (z. B. Salzsäure, me aus Eisen Wasserstoligas zu dividicelty in den Aëroscopy hebt ihn auf und drekt ihn and white der geschiossene Schenkel damit angefillt ist und in dean toffenow sich nech so viel (etwa 1 Zoll hoch) davon fallet; - dass von ihm aus bei Kinsetzung des Aëroscops in winen Kinselmitt keine Blase in den geschlossenen Schenkel geben kannt Hierauf wirst man den auf einer seinen Waage bgewogenen Körper in den Aeroscop bis zu dem kleinen Bauch seines Winkels, lässt das Gas sich entwickeln, behachtet, wenn diese Entwickelung aufgehört hat, genau-(his auf 40 eines Grads) das erhaltene Gasvolumen. von dem eingeworfenen Körper nicht Alles aufgelöst worden sein und das Gas doch sich zu entwickeln aufgehört haben; so wird jener nach Ausgiessung der Flüssigkeit herausgenommen, abgewaschen, auf Filtrirpapier getrocknet und wieder gewogen. Ist aber zur Gasentwicklung eine kleine Lampe nöthig; so wird der kleine Kühlapparat nach Einwerfung des aufzulösenden Körpers und nach Eingiessung der Flüsnight aufgesetzt, Wasser in denselben gebracht und die Lampe ansangs in grösserer und späterhin in kleinerer Entserkung von dem Winkel der Röhre gesetzt; nur muss die Hiere micht ad stark werden, dass sich Gasblasen in den offenen Schenkel treiben, und dieselbe geschwächt werden, sobald die Flüssigkeit in dem offenen Schenkel zu sehr zu steigen ankingt, oder das erhitzte Wasser zum Theil durch kaltes ersetzt werden. Fängt die Entwicklung des Gases an zu ermatten, wenn auch die Hitze verstärkt wird, und ein Zischen hören zu lassen (wie es in's Besondere bei Legirungen von verschiedener Auflösbarkeit der Fall ist); so hat man den Prozess als geendigt anzusehen, und Lisst nun, nach Abnehme' des Kühlepperats und Entsernung der Lampe den

Aeroscop erkalten, um bei van Dresden im Jahre 1826 go ratur das Volumen Antossener kleinerer Schenkel fasst gebefindlichen Therefizell until ist in 18 Theile von einem sol zu beobachten unso dass ein Grad davoper, nach seiner Her

c) Da aber das erhaltene Gasvolumen auf seinen wahre Normalstand bei 28 Zoll Barometerhohe und hei 10° R. de Lufttemperatur mit Riicksicht auf seine Ausdehnung durch die Dämpfe der Flüssigkeit zu Teduciren, mit einem Wart; corrigiren ist; so kann diese Correction entweder nach felgender Formel, oder nach einem Mormal-Aéroscop geschehen

1) Die Correctionsformel Likster V = Vox(7,976) B

wenn V - gegebenen Gasselunen,

v = dem corrigirten
B = gegebenen Barometerstand

t = gegebenen Thermometerstand ist.

Sie conveisa sich auf folgende Arte es sei .V - dem auf die Normalt mperatur 10". R. reducirten Gasvohunen;

(223.35) // 本 (223.35) //

Denn da titth Dal fori das Volumen jedes Guses bei jedet Grad über 0° sich nur 218,43 ausdelint; so ist sein Volume 🌬 🗣 🚅 il zu setzen und daher zein Mohmen bei 10°

folglich ist $V: V = 1 + \frac{10^{\circ}}{213,33} + \frac{1^{\circ}}{213,33}$

Num sel V - dem auf den Normalbarometerstand 28 p. Z. reducirten Gasvohimen; so ist dieses in aben dem Verhält-

^{*)} Eine amshihrlichere Darstellung von der manichfaltigen Gebraucht weise des Arroscofie bei verschiedenen Unsversnehen und stockione trischen Bestimmungen vermittelst desselben hofft der Verfasser in 🐠 ner grösseren Abhandlung als besonderem Werkchen geben zu könnti

Jose 7 225,83 7,976; in grade mails and a first

 $\frac{y}{V} = \frac{V (7,976)^{\frac{1}{12}} 23}{213,33+10} 33 + 10 3 = 1000 \text{ and } 10000 \text{ and } 100000 \text{ and } 10000 \text{ and } 10000 \text{ and } 100000 \text{ and } 1000000 \text{ and } 100000 \text{ and } 1000000 \text{ and } 1000000 \text{ and } 1000$

Man habe z. B. bei einem Barometerstand B 27. 4,0
p. Z. = 27,33 und bei einem Thermometerstand t = 12° R.
in seinem Aeroscop, in dem man Gas entwickelt hat, genau
V = 4,6. Grade Gasvölumen gefunden; se ist alsdann

V = 213,83 + 12°

1062,69216

225,83;

Wilk man des erhaltene Gasvolumen zu noch grösserer Genaugkent mich der Tension der Dämple, welche das Gassischien innanhalb des Achaspops um Etwas auglebsen, negulier so muss man in obiger Formel noch den Ausdruck T, welcher die Tensionsgrösse bei zeiner gewissen Temperatur bezeichter, will B abziellen ind ulsowiett B, B — Tangen,

so dass die Formal für V 😑 corriginem V heisst:

But the Butter

V (7,976) - T

dette de die Gamiune inverhalb des Aëroscope un so kleiner sind, je geringer der durch B bezeichnete. Druck der
Atmosphäre ist, dieser aber durch die Dämpfe vermindert
werd, und sich also das corrighte Gasvolumen zu dem un-

corrigirten verhält, wie der derek die Dünglie vermindente

 $\mathbf{V}: \mathbf{X} = \mathbf{B} - \mathbf{T}: \mathbf{B}$

pecial minute the (Burn T) 1 8 Ch

76. Tolgach (213,85 + 76) H

d. h. 200 (7,500) (Balling gall meeste allerent

 $\vec{V} = \frac{4,6 (7,976) 27,29}{213,33 \pm 129} - 4,443$

2) Der Normalaëroscop, welcher die jedesmalige Correction des Gasvolumens nach der gegebenen Formel entbehrlich macht, lässt sich auf felgende Art einrichten und gebrauchen. Ein auf ähnliche Art graduitter Aeroscop wird mit einer Flüssigkeit bei, irgend einem Barometer- und Thermometerstände so weit in seinem geschlossenen Schenkel gefühlt, dass die

them enthaltene Luft hei dem, niedrigsten Berometer- und liechsten Thermometerstand nicht in den offenen zurücktreten kann. Das auf diese Art gegebene Luftvolumen, das V heisse, wird nun nach obiger Formel cofrigizt, und ist heisse sladans das corrigirte V. Dieses vorangesetzt, so ist klar, dass die Gasvolumina an den beiden Aëroscopen sich nach den verschiedenen Baremeter und Thermometerständen in gleichem Verhältniss verändern, und auch bei irgend einem Stande des gleiche Verhältniss zu ihrem Normalstande beoballien werden. Man hat denthalt und den Normalstande des Gesvolungens bei dem Aönestep, den man bei einem Versächt gebraucht hat mur die Propansion:

will be man noch statt der Normaktahl in diesem Beispiel 11, 16 eine einfachere 10,00 haben; so hätte man
bei irgend einen Stand des Normakeroscops z. B. bei 13,00

21,16: 13,00 = 10,00: X

2n setzen, und die Flüssigkeit durch. Herausschaffung einiger

Blasen auf die X = 11,65 entsprechende Zahl des Normal
Beroscops zu setzen.

MO, is

١,

,¹,,

Die Fortsetzung von

II. Verhalten des Kupfers und des Silbers für sich und als
legirt zur Salzsäure.

III. Anwendung von I. und II. auf die pneumatische Methode bei der Untersuchung einer Silberlegirung
wird folgen.

الله و المراجعة المر

SERBEJ HA

Nie Sitherprahe für arme Geschieke zu Salad

Wildgetheilt of the branch .

Tom Oberhüttenamtsassessor, Kusz Wineler.

the of the second the Teneral teneral tile Teneral Herr Bergmeister Bredberg, wird von 27. 4.6 teren Metallurgen Schwedens Eitene Differenz der beiden Silberhätten, bemiilite 4 0,47 = 3,53 durch Multipli-Silberverluste auszuster Verhältelsszahl von F Duc 1. spass waren secimallinie) alif Decimaltheit einen falselie Schimmer be Product = 29 an A sangte die Wahrheit ween sie and der obigen waragend sprache:--- Die gewöhr hehe hillien ate bei den meisten dieser Untersuchne gen des f tud des Fredits hin, mir bei der armen Rebracheit, wo Güler in die Beschickung kamen, die salten ibt I Loth, off kaum das halhe. Loth --- , ohne Abrag irgend e nes Bemediums - im Centner enthielten, wurde sie unzuver Masig, und erhob die Resultate des Hohschmeizens auf ein betriigerische Weise. Das dieserst kleine Silherquantum, we dens grossen, tembon. Hanfweelce vereinzelt and verhorge lag, liess sich nur unvollständig vom Bleit außuchen ansammeln, und der sehr bedeutende Blendengehalt diese Schlämmelgab noch Veranlassing, dass bei der Rüstung w der der Mustel vin Theil des Silbers den Zinkdämpten folgt Selten stimmten mehrere Proben von ein und demselben Pr benmehle mit einander zugennnen und die Differenzen nahme mit der Anneth der Sohlämene so zu, dass bei gans geringe Gütern bisweilen die eine Probe doppelt so viel als die dere angab.

Hin diesen Unenverlässigkelten zu entgehen, fährte E Brodberg bei allen silherarmen Gütern eine andere, schwon mehrern älteren Schriftstellem angedeutete, Probirmethe ein, zu welcher ihm das Verfahren im Grossen einen bedeutungsvollen Fingerzeig gab, und welches er nachahmte, indem anch im Kleinen der Verbleitug erst ein Rohschmelzen vorangeschickt wurde. --

Veberzeugt, dass es so manchem Hittermanne singenehm sein muss, hiervon in mihere Kenntniss gesetzt zu werden, beschreibe ich das Wertahren genau so, wie ich es

selbst 1825 in Sala in Ausübung fand. Drei gewöhnliche Bleiprobentiegel werden auf den Böden gleg Seitenwänden mit Borax ausgeschlagen, und voliments bei dem Admorbi, enclose in the majoralitation and gelrencht het mur die Propanion jenn Bohweselkies und Matterey V.: V = V.; V. I buffel Glaspulwerterbreitet, die beide in her her beid in obschlossen und "Michiel 16 Nimutehavyr Idagastrongania an chirese gesetzt. Bline erlitt dabei deei Reluteinkonig. je; wenn der "Mchiatha alacheiden, miest nie thad reibt nie fein. -- Weniwife ded Tiegelprebeit kann indn nicht wehl machen, eum Tablisher Steinenmentum geineg Kirt die beiden wich konntollienmilestra central central central set of the desident central set of the central set of th

the employed geriebenen Rabisteine worden minutapile mivar as mindre Verreigi zovei ge völmliche Venelikak ungeprobensiede zu bun nertoushin: 59 Probir-Pfund Polistein und

Pasile Halls, a 400 12 - Americanis Bleigrandien () Alexand.

purchagewidens, ingenation, unbestrichen und directurine leichte Berechtung ans der Summe der beiden Silberkarner der Gehalt des Mihles gefunden. and the property of the content included

" SUCTION Phot Meld gaben 120 Probit-Pf Ruhttein, folglich الراب المناف المناف المنافعة ا

Ks wurden serner: 11 1 Probir-Pfund Robstein un zwei Verschlackungsproben be-Roll schickt, und gaben zwei Silberkütner von zusammen white the state of the orange of the Silber.

one not seed on the color of the

100 Pf. Robstein: 0,96 Lth. Silber 40 Pf. Robst.: x Lth. Silber

 $X = {0,96 \times 40,0 \atop 100} = 0,384.$

100 Pfund Erzmehl enthalten gewesen. —

Dass diese Methode zu Entdeckung des Silbergehaltes is den armen und ärmsten Gütern weit sicherer führt, als die alleinige Verschlackungsprobe geht ans dem Umstande hervor, den man derch sie oft da ein Silberkorn ausbringt, dem man zuvor auf dem gewihnlichen Wege vergebens eine Gehalt geweht hatte. So z. B. bei den reinsten Mehlattere Niemals gab die Verschlackungsprobe in ihnen Silber an und doch bringt die Rohsteinprobe 0,25 Leth Silber im Centurer aus. Geringere Gehalte hat man indess auch durch Letztere noch niemals entdecken können, und 0,25 schein des Gränze für die Wirksamkeit dieser Probe zu sein.

Man hat einst die Schlaumaster eines Jahres von ein und demselben Aussensumpse auf diese Art probiet, und die Proben von 5 verschiedenen Ausschlägen weggenommen, und en hat sich ergeben, dass die Silberkörner nur leschsten 0,05 und mindesteus um 0,02 Loth vom Mittelgehalte districten, welcher 0,45 Loth im Centuer war. — Ein Beweis, wie gleichstemig die Verwaschung erfolgte und wie genom diese Proben wind.

The set was a set of the second

apple plane triber at a rain. under bereiten ert dele

and the second

the stage and as the stage to the suggest and

secolar meters on "

re plan reall nate - Miller. All marchest taken.

Ueber das Bier.

there expects to all the property of the state of the state of

Geh. Hofr. und Ritter Wunzen in Marburg.

Fine Build Colored But Williams a motion Ohechen sich die Erfindung dieses kriftigen und sangen met nähnenden Getränkes in der Nacht der Zeit werliert, neitamenigen Jahren so wiel treffliche. Werke we im Inc. Ansienderste erschienen sind, welche den Zweck haben-Biere seine chemalige Gitte wat Stärke wiederzugeben; much sun so mehr Noth thut; als diess der einzige Weg min acheint, dem in schrecklicher Progression fortschreiten-Misslingthie des Brunntweins unter dem imtersten Vielkersach einem Dames zu setzen-y! so ist --- in: theoretischen paaktischer. Beziehung weit dennoch Mancheng weit bei Brauen: descelben : eine genauene Prüfung und Fersehung. miles Herr View Mons giebt so eben ein Werk unter Present De cerevisiis belgicis, von welchem eine deutsche: ersetzeng sofort erscheinen wird, worm mancherlei wich-Aufklärengen zu erwarten sind; zumal da die brebauten re unter die vorzüglichsten: Luropens gehören ; es schreibt derselbe: In einigen Gegenden Deutschlandsugiebtimen! alle erdenkliche Mühe, um weisses Bier zu brauen. a nimmt z. B. in Berlin (wie bei uns) 3 Theile Weiund 1 Theil Gerste; aber der Weizen ist gemalzt, was uns nicht der Fall ist. Man behandelt in Berlin das reide kalt, oder doch nur mit kaum lauwarmem Wasser. a lässt es blos ein wenig maceriren und wagt es nicht, lehitze anzuwenden: aber diess Alles führt nicht zum denn auf diese Weise erhält man kein weisses r. Die wahre Methode, sich diess zu verschaffen, besteht in, dass man blos die Gerste malzt, welche man hierzu rauchen will! Uebrigens wenden wir beim Brauen des sses Bieres allerdings auch den Weizen auf eine andere

Weise any als meant wit businested a geller Bier . 20 hou seiten gedenken. I Zu den brebenter Bieden wird keine Frucht; ausser der Gentien gemakt angewendet; aber beim becauses Biere bringt man die Gerale auf die Darre, bis all braun ista man rubet sie mit theitseen Wasser am und kocht sie lang im genz offenen Brau-Kessel, wodarch die Würze braun with Das gulbe Bier (Beitaseler Lantbik) wird and ders bereitet: Man behandelt en Anfangs weniger heim nimmt-duzit-kisa sunt Cold-verslen-gedörnte Gerste, und siedet noter lange, about in hermonisch verschlossenen Brau-Kosselte und die Witter gegen den Zutrich der Luit zu schitzen. Die ses Bier erhält sich 50 Jahre und länger. Man nienmt an diesen beiden Bieren frischen Hopfen. - Die Würze für das weisse Bier wird blos kalt him und hargerillete Den zweiter Auszug macht man mit lauwarment Wasser: Hierauf stedet man eine kurze Zeit, setzt alten oder zweijährigen Hopfen zu, und wirft ingemalzien. Weizenmehl zu der Wilrze, welche schon im Braukessel ist. Einige vermischen rohe Würze mit dem im Vereinigungs-Bottig befindlichen Biere. weisen Bieren werden Hefen zugesetzt; aber man bringt die selben alsdann gleich in Fässer, und lässt sie im Keller gäh Den braunen und gelben Bieren werden keine Hefen ragesetzt. Sie werden, so wie sie aus dem Kühlschiffe kommen, auf das Fass gebracht. Sie geben keine Hefen und haben auch keine erhalten. Das weisse Bier gieht 15, 16 bis 17mal so viel Hefen, als es erhielt.

Wir theilen unsere Biere in solche ein, welche man iberall und in solche, welche nur an bestimmten Orten gebraut werden können. Zu den ersten gehören alle braune und weisse Biere, ohne eigenthümlichen Character. Diese sind überall dieselben. Zu den zweiten gehören die gelben Biere von Brüssel etc. Die weissen von Löwen, Horgarden, Tielemont u. s. w.

Man kann sie nur an jenen Orten brauen, von weichen sie den Namen führen, und oft nicht einmal vor den Thoren derselben! Ihre Eigenthümlichkeit wird ganz und gar durch Localeinflus begründet. So hat z. B. Löwen durch Aende-

rengen, welche in der Localität statt funden, eines seiner swei Riere, welche es besatzulverloren. Es kiess i der "Pesternian." Die Stadt verliebt hierdunels jährlich eine Million! Bie Verlahrungsart, die Ingredietzen, das Wasser etc. thun hieren gur nichts zehr Isotaleinflüss that es game allein. Ist dieset einmal verlehren gegangen, so ist er für immer fost "). — Mit Gerstemmakt, ehne rohen Welsen, kann man kein Bier von der zweiten Art bereiten.

Man: kann Gersteilbier (eine Art Brandier) bereiten, weitele von die verschiedenen Orten — mehr eder wildiger güben katin) welches über immer ein Bief von der entereitet bielben wirdi im er in Gersteil im er in der entereitet bielben wirdi im er in Gersteil im er in der entereitet bielben wirdi im er in Gersteil im er in der entereitet bielben wirdi im er in Gersteil im er in der entereitet bielben wirdi im er in Gersteil im er in der entereitet bielben wirdi im er in Gersteil im er in der entereitet entereitet bielben wirdi im er in der entereitet entere

Plant Biere; so wie bei dem bekannten Duckstein. Von dem Bussen Biere; so wie bei dem bekannten Duckstein. Von dem Bussen Biere; so wie bei dem bekannten Duckstein. Von dem beiden albeitet wird behauptet, dass das erstemal, in jeder heutet Brat-läufe, Refter rugesetzt werten mütger ; meelher nicht wieder.

of the country of the control of the second or of the control of t

the second of the second secon

neutrico de como con como de c

performant to my a measure, en f him

XXI.

Bemerkungen über einige wichtige Gegenstände der Genundheits Policey und deren Verbosserung.

Vom

Geh. Rathe und Roof, Dr. HERMBET APA

Während die Sicherheitspolizey in den meisten Staaten ent der verzüglichsten Ordnung und Pünktlichkeit gehande habet wird, findet sich nicht selten gerade das Gegentheil bei den Utwilbeitung des Gegentheil bei

der Handhabung der Gesundlieltspolizen.

Was mag der zureichende Grund hiervon sein? Vielleicht liegt er darin, dass zwat die Gesetze für die Handhabang der Gesundheitspolizer von Behürden ausgehen, welche
Sachkundige, mit dem was verbränet wird vertraute Manner
in ihrer Mitte besitzen; dass aber die Ausführung der gegebenen Gesetze, in der Rugel solchen Beamten anvertraust
bleiben muss, welche von der Sache, die sie inspiciren sollan, keinen genügenden Begriff haben. Wenn aber dieser
der Pall ist, wezu dienen dann die Gesetze?

Die Stadt- und Kreisphysiei, als policeyliche Beamten/
sollen diejenigen sein, welche über die gesetzliche Ausübung
der Gesundheitspolicey wachen. Sollen sie diese Functionen
in ihrem ganzen Umfange erfüllen: so müssen ihnen die mannigfaltigen technischen Gewerbe, deren Ausübung auf die Gesundheit der dabei angestellten Arbeiter, so wie auf die der
Nachbarn, von einem mehr oder weniger bedeutenden nach
theiligen Einflusse sein können, nicht nur den Namen nach
sondern auch dem Wesen nach, theoretisch und praktisch bekannt sein.

We soll aber der Physikus die dazu erforderlichen Gewerbskenntnisse hernehmen? sie liegen ausserhalb dem Bereiche seiner Studien als Arzt. Einmal sein Amt als Arzt
angetreten, bleibt ihm keine Zeit übrig, volche nachholen zu
können.

Die Krichtung eines besondern Lehrstuhls auf i nivernitten, für medicinisch-polipsyliche Technologie, nicht als
Propedeutik, sondern als ein letzter praktischer Cursus, für
alle diefenigen angehenden Aerzte, die sich zu Physikatsämtern vorbereiten wollen, würde nicht weniger wichtig und
erwünscht sein, als der Lehrstuhl für Veterinair-Arzneikunde. Ersterem Bedürsniss ist zur Zeit noch gar nicht abgeholsen; dem zweiten mir steilweise.

Voransgesetzt, dass ein Beamter der Gesundheitspolizey

pan mit demjenigen Wissen vertrauet sein soll, was für seinen Bereich gehört: wie soll er es anfangen, ohne seine anderweitigen ärztlichen Geschäfte zu beeinträchtigen, sein policeyliches Amt ganz zu überschen? Solches ist für ihn ein? Umpeglichkeit; und so kommt denn die speciellere Anfaicht an Unterbeamte, welche gar keinen Begriff von dem haben, was sie inspiciren sollen. Das Ganze bleibt also, in der urprünglichen Anordnung zwar glänzend, in der Ausführung hingegen ein erbärmliches Unding.

In mehreren Staaten ist des polizeyliche Gesetz gegeben; dans die Leichen nicht in Min Kirchen begraben werden sellen; auch dass die Kirch- oder Priedhöfe (die Gottesäcker), ausschalb den bewohnten Städten und Dörfern angelegt werden sollen und dass keine todte Thiere auf den Strassen verwesen sollen.

Es ist dagegen gestattet, dass menschliche Leichen in den Gewölben unter den Kirchen beigesetzt werden dürsen, die ihre Oessnungen nach der belebten Strasse haben; wo man den Geruch der versaulenden Leichen, besonders in heissen Sommertagen, weit und breit wahrnehmen kann. Ist diese Einrichtung nicht ein Widerspruch gegen das gegebene Gesetz?

Die anatomischen Hörsäle sind auf stark besuchten Universitäten ein halbes Jahr lang mit menschlichen Cadavern
angefüllt, deren Tod oftmals eine Folge ansteckender Krankheiten war; sie beharren oftmals Monate lang im Zustande
der Fäulniss und verpesten die Atmosphäre, in der die Zergliederer athmen.

Dort also ein Gesetz, welches dasjenige polizeylich verbietet, was hier unbeachtet im Stillen gestattet bleibt.

Das polizeyliche Gesetz verlangt ferner, dass keine neu anzulegenden Loh-, Weiss- oder Sümischgerberei, eber so wenig einer Fabrik von Durmseiten, gestattet sein soll innerhalb der bewohnten Strassen einer Stadt und in de Nähe eines sie durchfliessenden Stromes etablirt werden soll nie sind nach den weniger bewohnten Vorstädten und ansolche Flüsse verbannt, deren Wasser nicht zu Bierbrauereien, Branntweinbrennereien und ähnlichen technischen Bedürfnissen verbraucht wird.

Aber die alteren Gewerkennstalten derzelben Art, die mehrere Generationen hindurch, von dem Vater auf den Sohn übergegangen nind, einmal mitten in der Stadt gegründet, beharren an dem Orte, wo sie entstanden waren, ohne Rück-

sicht auf das gegenseitige Polizeygesetz.

Dergleichen polizeyliche Gesetze scheinen elso nur allein für die späteren Nachkommen, die dergleichen Anstalten neu gründen wollen, keineswegsstfür die jetzt bestehenden, gegeben zu sein. Dem Eigenthümer einer solchen Gewerbsanstalt wird es aber nie in den Sinn kommen, zum Besten seiner Nachbarn, sein bestehendes Gewerbslokal zu translociren, er wird vielmehr immer denken: "Warum soll ich Etwas zum Besten meiner Nachkommen thun, haben sie doch Nichts für mich gethan!"

Angenommen aber auch, dass alle Anstalten solcher Art, die mit widrig ekelhaften, nicht selten der Gesundheit gefährlichen Exhalationen verbunden sind, nur allein in den Vorstädten ihren Sitz zu nehmen gezwungen werden könnten, wohnen denn dort nicht ebenfalle Menschen, die darunter leiden? Ist die Gesundheit der bei jenen Gewerben angestellten Hülfsarbeiter nicht ebenfalls zu berücksichtigen?

Wollte man sehr strenge verfahren, so dürften die Gewerbsanstalten solcher Art, nur ausserhalb den Thoren, entfernt von den Städten, geduldet werden; hier würden sie besondere Gewerbsstädte bilden müssen, nur von jener Klasse

der Gewerbtreibenden bewohnt.

Hierarit würde zwar wiel, aber nicht Alles gewonnen werden; denn die Hülfsarbeiter, die Meister, Gesellen, Lehrlinge und Handlanger jener Gewerbe würden immer den zachtheiligen Einflüssen, schädlicher Exhalationen ausgesetzt bleiben, die doch verhütet werden sollen.

Die Gewohnheit der Arbeiter an solche Ausdünstungen, welche dem nicht daran gewöhnten, oft momentan Ekel, Erbrechen und nachhaltiges Uebelbesinden herbei sühren, mag solche für jene weniger emplindlich machen. Heilsam sind me aber doch ihnen gewiss nicht.

Ris entsteht daher utmärket die Frage: giebt es Mittel, die ekelhäften, der Gesundkeit nachtheiligen Ausdünstungen der faulenden Cadaver, oft an ansteckenden Krankheiten gestorbener Menschen und Thiere zu vermeiden, die mit ihnen verbreiteten Miasmen zu zerstöhren und solche weniger ekellant und schädlich zu machen? und welche sind es?

Physici, und andere Beamte der Gesundheitspolizey werden vielleicht über meine Behauptung lachen; sie werden mir einwenden, dass die Gesellen und Handlanger in den Led regerbereien, eben so die in den Darmsaitensabriken, geaunde kraftvolle Menschen sind; dass sie an die mit ihren täglichen Arbeiten verbundenen Nachtheile gewöhnt sind und nichts davon zu leiden haben.

Ist dieses der Fall, so sehe ich überhaupt nicht ein, warum die policeylichen Verordnungen dergleichen Gewerbe aus, den stark bewohnten Strassen entfernt wissen wollen.

Welcher Statistiker hat aber zur Zeit in einer reich bevölkerten Stadt, den Ledergerbern, den Darmsaitenfabrikenten und einigen andern mit diesen verwandten gewerbetreibenden Bürgern, einen eigenen Abschnitt gewidmet? Welcher Arzt oder Physikus hat die besondere Natur und den
Gang der Krankheiten genau beobachtet, denen sie vorzegsweise unterworfen sind? Welcher Polizeyphysikus hat genaue

Listen üben die Tedten geführt, die zus diesen Klasen nich jährlich ergeben?

Wenn aber alles dieses nicht nachgewiesen werden kann, so muss man in der That gestehen, dass alle, dahin zielende polizeyliche Gesetze auf nichts beruhen; dass die ganze medizinisch-polizeyliche Gesetzgebung auf keine festen Grundpfeiler gestüzt ist.

Angenommen aber, dass die in Rede stehenden Gewerbe, mögen selbige auch so lange als ihr nachtheiliger Einfluss auf die Gesundheit der Arbeiter nicht direkt bewiesen ist, als der Gesundheit nicht schädlich betrachtet werden: so sind doch die damit verbundenen Ausdünstungen so widrig und ekelhaft, dass eine Verweisung derselben, in abgelegene Gegenden, stets wilnschenswerth bleibt.

Meine Dienstverhältnisse als Staatsbeamter und als Lehrer der Technologie an der Königl. Universität hierselbet, tühren mich oft in solche Gewerbsanstalten und lassen mich das I nausstehliche wahrnehmen, was mit ihrer Ausübung verbunden ist. Mehrmals habe ich die Erfahrung gemacht, dass meine Zuhörer, Juristen und angehende Kamaralisten, mit denen ich meine technologischen Ercursionen in dergleichen Gewerbsanstalten vornehme, solcher Gerüche nicht gewohnt, von Ekel, Erbrechen, ja selbst nachtheiligen Krankheiten, befallen worden; und diese Erfahrung hat mich auch zu direkten Versuchen hingeleitet, um einfache Mittel auslindig zu machen, durch welche, ohne dass die Arbeiter selbst dadurch gehindert werden, jene widrigen Exhalationen vernichtet und die damit verbundenen Miasmen zerstort werden können.

Bereits im Jahre 1795 machte ich die ersten Versuche auf dem anatomischen Theater hierselbst mit einigen lange gelegenen, noch nicht excentrirten und schon stark in Fäulniss übergegangnen menschlichen Leichen, bei deren Obduction und zerstörte alle widrigen Gerüche mit solcher Schneltigkeit, dass man ohne alle Unbequenlichkeit mit selbigen

formerbened Komite." Day Mittel, dessen ich mich bediente, bestand blos in Chlorwasser.

Kine gleiche, die widrizen Gerüche auf der Stelle zerstorende Wirkung des Chlorwassers ergab sich bei der Obduction einer ganz in Fäuluss begriffenen Leiche, im heissen Sommer.

haute in den Ledergerbereien, so wie der Darmsaiten, mit dem besten Erfolge in Anwendung gesetzt; indem ich gegen hundert Plund der Haute ein einziges Plund gesättigtes Chlorwasser gebrauchte, das mit dem übrigen Wasser gemengt wurde.

anatomischen Theatan so wie bei jeder Leichenössung, einen gleich nützlichen Gebrauch wird machen können.

Micht weniger, brauchban zu diesem Behuf ist der Chlorheff, besonders in Gewerbsanstalten, wo man mit saulenden animalischen Materien arbeiten muss.

Für die Ledergerbereien reichen 2 Pfund Chlorkalk in 10 bis 12 Pfund Wasser zertheilt, vollkommen hin, um einen Dieher Ochsenhäute, die der Macevation oder auch dem Schwitzen unterworfen werden sollen, um sie zur Enthaarung verunbereiten, vollkommen hin, um alle widrige Ausdüntungen zu werstören.

Bei den in Rede stehenden Gewerbsanstalten, den Ledergerbereien, den Pergamentfabriken, den Darmsaitenfabriken etc. ist es ganz besonders der Prozess der Maceration
der rohen Häute, welche die Ausdünstungen, die jene Gewerbe begleiten, so unerträglich und vielleicht auch der Gemidlicht nachtheilig machen. Alle übrige damit verbundene
Arbeiten sind weniger mit widrigen Gerüchen verbunden, und
sotnen Mos Riessendes Wasser voraus.

Nicht weniger ist der Gebrauch des Chlorwassers, oder auch des in Wasser gelösten Chlorkalks zu empfehlen, zum

Waschen der Leichen, besonders derjenigen, wo ansteckende Krankheiten den Tod herbei fährten.

Wie oft begegnet man nicht in den heissen Sommertagen den Leichenwägen deren Inhalt man bereits früher riechen kann, als man den Wagen zu Gesichte bekommt. Ven einer mit Oktorwasser gewaschenen, oder auch in mit Chlorwasser getränkten Leinwand eingeschlagenen Leiche wird man jenen Uebelstand nicht mehr bemerken.

Den respectiven Polizeybehörden überlasse ich es näher zu erwägen, ob dieser Gegenstand in technischer und polizeylicher Hinsicht nicht einer weitern Beachtung werth zewa ob der Gebrauch des Chlors in den erörterten Källen nicht gesetzlich verordnet zu werden verdienen sollte?

The second secon

XXIL

Die Zübereitung der Seife zu krystallisationfreiem Opodeldok.

Mitgetheilt von CARL ENSMANN zu.Pirna.

375 W + 31 M

Rine beliebige Menge gewöhnlicher aus Talg bereiteter Hausseife wird in ihrem etwa funfzehnsachen Gewichte Flusswisser aufgelöst und eine halbe Stunde gekocht, dann ein Zehntheil von dem Gewichte der Seise Kochsalz zugesetzt. Nachdem alles langsam und vollkommen erkaltet ist; wird die Seise in Stücke zerschnitzen und von der Lauge abgesondert. Die Lauge giesst man durch ein leinenes Tuch, um die toch darin schwimmenden Seisenflocken zu gewinnen.

Dieses Verfahren wird mit der Seife zwei- bis dreimal eder so oft wiederholt, bis die abgelausene Salzlauge ungefärbt erscheint. Dann löst man die Scise noch einmal in ihrem etwa gleichen Gewichte Wasser auf und setzt für jedes Pfund derselben sechs Drachmen phosphorsaures Natron zu, welches vorher ebenfalls in Wasser ausgelöst wurde; das Ganze lässt man nun einige Zeit vorsichtig kochen, dann setzt man mehr Wasser zu und salzt sie zum letztenmale ab. Die erkaltete Seise wird nun in dünne Stücken zerschnitten und so scharf als möglich getrocknet und ist so zur weiteren Verarbeitung zu Opodeldok sertig.

Das mehrmalige Auflösen und Absalzen der Seife hat weiter keinen Zweck, als allen färbenden Stoff aus der Seife zu entsernen. Der Verlust den man dabei hat, ist sehr geting, besonders wenn man die in der Lauge noch schwimmenden Seisenflocken gehörig sammelt und zur nächsten Auflösung wieder mitnimmt. Der daraus bereitete Opodeldok wird dadurch desto reiner opalisirend. Seisensieder können ausserdem die dabei gewonnene Salzlauge sehr gut benutzen.

Bei der Bereitung des Opodeldoks selbst habe ich gesunden, dass er desto schöner wird, je stärker man den Spiritus dazu nimmt. Nachdem er filtrirt ist, wird er mit so viel destillirtem Wasser verdünnt, dass, er vorschriftmässig wird.

Zuweilen ereignete es sich bei mir, dass der so bereitete Opsdeldele dock krystallisiste. Die Krystalle waren über fast nur microscopisch und konnten gänzlich entfestit werden, wenn man die Seife der oben zuletzt angegebenen Operation mit sehr wenig phosphorsaurem Natrum nochmals unterwark.

Nachaelts is the second of the second of the last med at the Nachaelts as a second of the second

Der Hr. Verfasser verstehender Abhandlung übersandte mir eine Probe seines Opedeldok idie alles übertraß was ich in dieser Art noch gesehen habe, der Opedeldok ist im dieser Art noch gesehen habe, der Opedeldok ist im durchscheinenden Lichte kaum gelblich und bei auffallanden schün milchweis und von aller mit blesem Ause sichtbaren Krystallisation frei es dürste daher die engegebenene Met thode von allen Herren Pharmaceuten zu beschien seine besonders da die Schönheit des äusseren Ausehens ein Heurt erforderniss bei der Klasse von Medicamenten ist zu meleben der Opedeldok gehört.

riperalization has a considerable and a considerable and a considerable and present and a considerable and a

XXШ.

Untersuchungen über die fremvillige Bersetzung des Ries,

Ans den Annales de Chimie et de Physique T. 35. Octobre 1827

Nachdem ich mich durch eltige Untersuchungen überzeugt batte, dass dus von Prount beschriebene Hordein nichts eine Zusammensetzung auf Stärkmehl, Kleber und Holzfart ist, enzuchloss ich mich auch die Versuche desselben Chemikurs über die Zersetzung des Kässtoffes zu wiederholen.

750 Grammen rein abgetropfter, aber nicht ausgewaschener Kase, aus abgerahmter und freiwillig geronnener Milelt erhalten, wurden mit olingefähr einem Litre Wasser in einem bedeckten Glasbecher zerrührt und das Gemenge einen Monat lang einer Temperatur von 20 bis 25° C. ausgesetzt. Als nach Verlauf dieser Zeit der eingetretene faulige Geruch sich zu vermindern schien und der Käse ausserdem bedeutend an Masse abgenommen hatte, hielt ich es sür zweckmässiger die Zersetzung zu unterbrechen, statt sie nach Proust's Vorschlage Jahre lang fortdauern zu lassen, was durchaus nicht nöthig ist, um die hauptsächlichsten von ihm angegebenen Resultate zu erhalten. Das Ganze wurde auf en Tuch gebracht, wobei eine nur schwach gesärbte Flüsnigkeit ablief, welche Lackmus röthete, und zwar keine Anzeigen von Schwefelwasserstoff oder kohlensaurem Ammoniak gab, wohl aber eine beträchtliche Menge essigsaures Ammorisk enthielt.

Bei der Destillation dieser Flüssigkeit aus einer Glasretorte wurde ein Produkt von überaus stinkendem Geruche erhalten, der den damit verunreinigten Fingern so fest anhaftere, dass nur eine concentrirte Chlorauflösung sie davon befreien konnte. Dieser Geruch scheint von einer öligen

Substanz hermtsühren, die auf der Oberfläche des Destillaein leichtes Häutchen bildete. Der Rückstand der Destills tion wurde durch ein Tuch gegossen, um ihn von einer weis sen häutigen Substanz zu trennen, die durch die Hitze ge ronnen und nichts war, als mit phosphorsaurem Kalk gemens ter Kinstoff (caséum). Das Durchgelaufene gab beim Aldempfen fortwährend bis zu Ende essigsaure Dämpfe, und blieb eine syrupartige Flüssigkeit zurück, auf welcher ma zerbrechliche Häutchen sich bilden sahe, bis sie endlich bei Echalten gänzlich zu einer körnigen, honigartigen, rothliche Masse von hitterem und salzigem Geschmacke erstarrte. All diese Masse mit Alkohol von 37° behandelt wurde, trenm sie sich in zwei Substanzen, von denen die eine unauflör liche das sogenannte Küsoxyd ist, die andere in Auflosus gehaltene ist daajenige, was küssaures Ammoniak genannt wird

Prüfung des Käsoxydes.

Mit Alkohol wohl gewaschen und in Wasser wiede ausgelost setzt diese Substanz, wie Proust bemerkt, bein Abdampsen Krusten ab, die sich als eine leichte weisse Substanz an den Rändern des Gef.isses anlegen. Diese Substani war jedoch, obwohl sie noch feucht stark zwischen Lösch papier ausgepresst und mit etwas Wasser gewaschen worden war, poch nicht vollkommen rein und fühlte sich noch einigermassen fettig an. Erst nach mehrmaligem Wiederauflosen in siedendem Wasser und Behandlung mit thierischer Kohle wurde sie von der schönsten Weise erhalten. Zustande ist sie vollkommen geruchlos, und besitzt einen schwach bitterlichen Geschmack wie von gebratenem Fleische, sie knirscht etwas zwischen den Zähnen und ist leich zerreiblich. Sie ist specifisch schwerer als das Wasser. Nach Proust fangt das Käsoxyd erst bei 60° an, sich im Wasser aufzulosen, ich fand aber, dass es in seinem gereinigten Zustande bei 22° C nur etwa 14 Theile Wasser zu seiner vollständigen Auflösung bedarf. Ueberlässt man diese Auflösung in einem Uhrglase der freiwilligen Verdunstung, so schiess sie in Gestalt mattweisser dendritischer Krystallen an, die

nach den Rändern hinaufziehen und einer seichten Seichenicht unähnlich sind. Andremale bilden sich eine Menge'
berührender Ringe, die aus nehr zarten seidenartigen keln bestehen. War aber die Substanz nicht vollkommen
einigt, so bilden sich auf der verdunstenden Flüssigkeit treifte, warzenformige Auswüchse, die mit, durch ospillag Thätigkeit angezogener, Flüssigkeit angefüllt sind.

Wird die wässrige Auflösung des Käsoxydes bei einer deren Temperatur sich selbst überlassen, so zersetzt sie zehr bald, wenigstens theilweis, die klare Flüssigkeit ist sich, wird milchig, setzt weissliche Flocken ab und teinen fauligen und überans widrigen Geruch von sich, demjenigen gleichet, welcher bei der Zersetzung der stoffreichsten thierischen Sobstanzen sich entwickelt. En bemerkenswerth genug, dass eine mitten in der Fäulnits ildete Substanz selbst so sehr zur Fäulniss geneigt ist. Das dukt dieser Zersetzung bestimmte übrigens den Zucker it zur Gährung.

Der Galläpfelaufguss bildet in der wässrigen Auflösunggereinigten Käsoxydes einen weissen flockigen Niederlag, der sich in einem Ueberschusse des Fältungsmittels
der auflöst. Das sehwefelsaure Eisenoxyd, der salzsaure
lk und Baryt bewirken darin keine Verändenung, eben
wenig das salzsaure Platin und die schwefelsaure Thosno, ein Beweis, dass diese Substanz kein Ammoniaksalz
hält. Basisch-essigsaures Blei bewirkt darin einen weis-

Niederschlag.

In Salzsäure ist das Käsoxyd auflöslicher als in Wasserwenn man die Auflösung abdampft, so bleibt ein Rückd, der beim Erkalten erstarrt, in der Wärme aber wiedinsig wird. Siedender Alkohol löst, wie schon Proust
merkt, nur sehr wenig Käsoxyd auf und die Auflesung
beim Erkalten einen Theil desselben wieder fallen, der
n an den Wänden des Gefässes absetzt, auf einem Fibre
munnelt zeigt sich dieser als ein unfühlbares, sehr leichtes
weisses Pulver wie Magnesia, das, in Wasser wieder
gelöst und der freiwilligen Verdmatung überlassen, wie-

der Ly crisicihren, die auf der Oberfläche des Des exyd a Häutchen bildete. Der Rückstand der De schmilzt durch ein Tuch gegossen, um ihn von einer Beaden Teinperatur auf, nung der Temperatur wurde keine Sublimation bewir es bildete sich ein aramoniakalisches Prochikt, welt peroti ete Laciamspapier stark Mänet, mit Simren aufbraust bud eine beträcktlicke Menge koldensa schwefelwasserstoffsaures Ammoniak enthält. In noc rer Temperatur geht eine bedeutende Menge einer Sabatana dan talgartiger. Consistenz übere Käsoxyd statt es zu destilliren, in eine an beiden diffite Glassidire bringt und halttelst des Löthrolars et malinire es sich fast ganzlich in weitverbreiteten zare ästlungen, die sich bei einer neuen Einwirkung die sersetzen. Läst man diesen weissen Sublimat wieder ser auf, 'se krystollisiet er in abgesonderten Panke Steinen, die aus einer Menge divergirender Nadeln b Das Käsnxyd anthält eine beträchtliche Menge Si denn reibt man es auf einer über dem Feuer erhitzie platte, so ertheilt es dieser die schwärze dem Schw eigenthümliche Färbung.

Bei der Behandlung des Käsokydes mit Sährenmochte ich nicht wie Prouet Kleesäure zu erhalt aber die Flüssigkeit zur Honigdicke abgedampft und etwas Wasser vertheilt wurde, so bildete sich ein gelbes Oel und eine gelbliche Flüssigkeit von bitternimenziehenden Geschmacke, aus welcher durch Kalknick entbunden wird. Als sie durch ein Alkali gesätt den war, wurde sie durch salzsauren Kalk käum salpetersaurer Baryt gab über damit einen Niedersch schwefelsaurem Baryt.

Das Käsonyd, zu dessen genauer Analyse mit i die Mittel fehlten, zeigt demnach alle Eigenschaften the Substanzen. Es scheint, wie Proust vermuthet, a wenig Sauerstoff zu enthalten, und folglich ist der Naunigel unpaniond gewittillte da 'es sich aber intuer'

Prüfung der Kässäure.

këmige, henigartige, rëthliche Masse, welche dutch bles vom Käsexyd befruit war, mannte Prount Ammoniah. Die Auflüsung desselben in Alkohol. Verlaufe eines Monats vine syrupartige Flüssigkeit the nach Proust pights als etwas Gummi sein soll, der That animalischer Natur ist; bei der Destillas. at sie kohlensaures Ammoniak und mit Galläpfelaufandels, giebt sie einen haufigen Niederschlag. Wie ie in der ziemlich zusammengesetzten Verbindung reffen, welche Käpsäure genaunt wird. ber dieser thierischen Sabstang bemerkt man an detu des Gefässes, in welchen die Auflösung gestanden bone ziemlich grosse, sehr platte und vollkommen and durchsichtige Krystalle, deren Geschmack dem pachlocura gleicht. In Wasser aufgelöst gab dienes salpetersaurem Silber einen gelblichen in Salpeter-Thomsen aufloslichen Niederschlag, durch salzsaures and es ebenfalls gefällt. Den Kinwirkung der Hitze braust es, bläht sich unten Entwicklung von Amand mud hipterlasst ein durchsichtiges und farbloses Wasser aufgelost das Luchsumpapier rothete-Platin nicht mehr niederschlägt und mit Kalkwasflockigen Niederschlag, von phosphersausen Kalk a dass also dieses Salz, sehr refues pherphoreaures mmoniak. (microcoswiednes Salz), ist, das wahrscheinan dem Serum herrührt, welches dem aum Verauche deten Käse noch anhinge. Oht dieses Salz selson in

der Milde vorhauden ist, oder ob diese saures phosphoreau. Natron enthält, habe ich noch nicht untersucht, Berzelis erwähnt in seiner Analyse der Milch das phosphorsaure S. tion indeksen nicht.

Die von der thierischen Substanz und dem phosphotstein Natton-Ammoniak befreite alkoholische Auflösung wit destillirt, zur Syrupsdicke abgedampft und dann dem Pronst angegobenen Vorfahren unterworfen, um die Kleiner abzuscheiden. Nach Hinzufügung von Wasser und keleusaurem Bleioxyd wurde nämlich das Ganze der Siedehit ansgesetzt, wobei ein Aufbransen in Folge der Entwicklift von Kohleusäure, durch die in der Flüssigkeit vorhande Busigsäure entstand, darauf entwickelte sich Ammoniak einen Ueberschuss von Bleioxyd enthielt, so dass sie das pröthete Lackmuspapier bliuete, ein Strom von Schwefelwinserstoffgas geleitet. Nach nochmaligem Fiktrien und Abderfen wurde dann Pronst's Küszüure erhalten.

· Diese scheint indessen nichts als ein Gemenge verschi dener fremdartiger Substanzen und keineswegs eine ein difimliche Säure zu sein. Sie ist nur sehr schwach seit sher besitzt einen acharfen und bitteren Geschmack, der w girem brennend und pietierartig schmeckenden Oele herrik oof welches wir zurückkommen werden. Dass die vermeintlie Since mit Gallapfelauszug einen weissen schweren Nied schlag giebt, scheint nur die Gegenwart von mehreren af malischen Substanzen zu beweisen. Eine andere ihrer gegebenen besonderen Eigenschaften ist die, dass sie zu ein körnigen honigartigen Substanz gerinat; als ich diese sie scharf in einem Tucke auspresste, so behielt ich nur ei weissliche fast trockne Substanz in ziemlicher Menge zurüch die alle Eigenschaften des Aposepedin besitzt, und auch d abgelaufene syrupartige Flüssigkeit hielt diese Substanz und aufgeldst, wie wir sogleich sehen werden. Beim Kindick gab diese Flussigkeit Essigeäure und einen gummiäkalichte bitteren Rückstand, der keine eigenskümliche Säure, sonder une noch etwas Ammoniak enthielt.

Preio eder doch mit schwach gebendent Kassäure ihre Eigenschaften ist. Wird sie daher wie angegeben, vom grüssten Theile Aposepedin getrennt und dann mit Alkohol von 42° delt, so löst sie sich fast gänzlich auf, mit Autschluss gummiähnlichen Substanz, die weder bitter noch scharf eckte, sondern einen angenehmen Geschmach nach chbrühe hatte. Galläpfelinfusion bewirkte in deren wäts-Auflörung einen häufigen Niederschlag, der beim Zuschwefelsaures Eisenoxyd bewirkte darin keine Verände-Vehrigens enthielt diese Substanz, die viel Achulichmit dem Osmozom zu haben schien, noch Aposepedin, beim Erhitzen derselben vor dem Löthrohre in einer Rohre bildete sich ein leichter weisser Auflug.

Diese letztere Substanz trägt ohne Zweifel dasu bei, Läse schmackhaft und angenehm zu machen, obwohl re Stoffe hierzo ebenfalls mitwirken.

Die von der oben erwähntentemmalischen Substanz gene alkoholische Flüssigkeit wurde zur Verjagung des hols abgeraucht und eine Zeit lang mit Schwefeläther hittelt, dieser färbte sich kaum, wurde aber durch eine weisse pulvvige Substanz getrübt, die durch das Filtrum condert worde und sich wie sehr reines Aposeptedin delt. Die davon getrennte ätherische Flässigkeit hinterbeim Abdampfen ein gelbliches geruchloses und sehr iges Oel, das specifisch schwerer als Wasser war und brennenden und scharfen pfelferähnlichen Geruch be-Es scheint dieses Oel bis zu einem gewissen Grade in mer auflöstich zu sein, denn es giebt, wenn es demit zt wird, eine klare und scharfe Flüssigkeit, die sich Erkalten trübt, und bei grosser Verdünnung einen hit-Geschmack zeigt. Lebrigens besitzt es auch saure Eischaften, denn es röthet das Lackmuspapier und verbin-Trich munittelbar mit den Alkalien. Offenbar verdanker Käse, wenigstens zum Theil, ihren pikanten Geschmach m Oele und ihm ist wohl west mehr die Schärfe man

cher derselben susuisoliceiben als dem kohlensauren. Amm niak, von welchem Proust diese Schärle herleitete.

Die gelbliche Flüssigkeit, auf welche der Aether, nich mehr zu wirken schien, besass eine beträchtliche Bitterkei mit Wasser verdünnt teubte sie sich und liess nach Verlag von 24 Stunden eine harzige Substanz fallen. Diese wurt geschmolzen und durch Wasser moglichst von anlängende thierischer Materia befreit ; averauf sie sich sehr leicht 🖥 Alkohol auflöste. Die Auflösung, welche durch Wasser 🚒 trübt wurde, hinterliess beim Abdampfen einen braunen glänzenden, durchsichtigen und brüchigen Rückstand, der far geschmacklos und in den Alkalien sehr auflöslich war; durch

Säuren wurde er aus der Auflosung gefallt.

Vielleicht-ist diese harzige Substanz nur des durch de Contakt mit der atmosphärischen Luft veränderte scharfe Och wenigstens wurde durch kochenden Aether, der keine gross auflosende Kraft dastir zeigte, eine kleine Quantität eine schweren und scharfen fettigen Substanz daraus abgeschieden Die von dem Harze dauch Wasser abgeschiedene gelbliche bittere Flüssigkeit enthielt noch scharfes Oel, essigsaure Kali, etwas salzsaures Kali und in vorwaltender Menge et ne in Wasser und Alkohol auflosliche thierische Substanz Galläpfelaufguss bewirkte darin einen haufigen Niederchla von einer klebrigen braunen Masse, die sich in siedender Wasser wie Wachs erweichen liese und in der Kälte zer reiblich way. Die of the hand has abalanteado guill

Aus diesen Versuchen ergiebt sich, dass Proust's Kön ciare eine Zusammensetzung aus folgenden Stoffen ist:

I) freie Essigsäure,

2) Aposepedin,

- 3) thierische in Wasser auflösliche, in Alkohol aber my auflösliche Substanz (Osmazom),
- 4) thierische in Wasser und Alkohol auflösliche Materie,
- 5) Braunes fast geschmackloses Harz.
- 6) Gelbes flüchtiges und scharfes Oel.
- 7) Essignaures Kali, 8) Salzsaures Kali,
- 9) Spuren von essigsaurem Ammoniak.

pafungstesannuflörlichen nonster Kerastung des Käse geblichenen Rückstondes.

Prowst hat in der Vebeusengung, dass die in gröser oder geringerer Menge in den Kase eingehende Jinter in wesentlicher Bestandtheil desselben in, es ganz vorklässigt, den Zustand zu untersuchen, in welchem diese darit befindes, wechalb ich es für neitig hielt, den von Zersetzung der 750 Grammen Kase erhalturen Rückstand auer zu prüfen.

Bei einer neuen Zersetzung welcher er mit Wasser unworfen wurde, gub'er dieselben Produkte wie vorher, nur geringerer Quantität. Der unauflösliche Ruckstand dieser siten Gabrung war webs, von perknutteralinkichem Anen und befand sich im Zustande sehr feiner Vertheilung, komte jedoch ohne Mühe gewaschen und dann durch essen vom ashängenden Wasser befreit werden. Der Wärausgesetzt, um ihn velikommen auszutrocknen, sehmels zänzlich zu einer fettigen Massey deren Gewicht 36 Gramberug. Da die geschmolzene Materie durch einige leichte iken von anschehrend käsiger Natur getrübt war, so wurde in einem Tuthe zwischen erhitzten Metallplatten ausgest, worauf sie klar erschien. Nach dem Erkalten zeigte sich fester als Talg. Siehen Grammen derselben lösten pur thellweis in Alkohol auf und die siedend abfiltrirte saigkeit tribte sielt beim Erkalten.

Der unauflosliche auf dem Filtro gebliebene Theil war Wrig und blendend weiss. Zwischen Löschpapier ausgeset, bildete er eine brächige Masse, die nach dem Anskanen 2,9 Grammen wog. Mit salzsäurebaltigem Wasser sie sich mengen und bei Kinwirkung der Wärme auf Gemenge sonderten sich an der Oberftäche desselben Grammen einer fettigen Substanz ab, welches schön weisse garbisäture war.

Die übrighleibende Flüssigkeit wurde mit kohlensaurem is behandelt und gab dabei einen Niederschlag von kohaurem Kalk, der gewaschen und getrocknet 0,53 Gramwog, welches 0,3 Kalk entspricht, die mit 2,6 GramJourn, f. techn, n. ökon, Chem. I. 2.

men Margarinsäure verbunden waten und dank 27 Granden neutralen margarinsauren Kalk bildeten.

Die alkoholische von der Margarinsäure getrennte Aufliebung trübte sich, wie schen erwälmt, beim Erkalten, und setzte endlich ebenfalls eine fettige Substanz ab, welche all Rigenschaften der Margarinsäure hesass. Beim Abdampfargestand sie, zu einer Masse, die, in kalten Alkohol zerrübt aufs Neue beim Auspressen zwischen Löschpapier sehr weist Margarinsäure gab. Beim Abdampfen gab die Flüssigkt endlich noch eine ölige, riechende Substanz, die aus Oleinsäure mit etwas Margarinsäure und braunen thürischer Margarinsäure ind braunen thürischer Margarinsäure werbunden bestand.

Hiernach bestehen die 36 Grammen Lettiger Substant welche den Rückstand der Zersetzung von 750 Grammen Käse ausmachen, aus :

14,92 Grammen

2,57

Margarinsaurem Kalk Margarinsäure Olumsäure mit einem Rückhalte von Margarinsäure und

branner thierischer Substanz 18,31 ---

Bs durste schwer zu bestimmen sein, woher hier der nit der Margarinsäure verbandene Kalk kommt, nur so viel ist gewiss, dass die Substanz der Fettleichen ebenfalls margarinsauren Kalk enthält und sich demnach nur in sosern von den Fett des zersetzten Käse unterscheidet, als Ammoniak ein wesentlicher Bestandtheil derselben ist, welches sich in den letzteren nicht findet.

Auch ist die vollständige und schnell erfolgende Umwandlung der in dem Kässtoffe enthaltenen Butter in settige Säuren, unter dem blossen Einflusse der Fäulniss und mitten in einer säuerlichen Flüssigkeit, eine bemerkenswerthe Erscheinung, welche Chevreul's zur Erklärung der Umwandlung von Leichnamen in Fett aufgestellter Theorie nicht günstig erscheint, weil diese Umwandlung gewiss weit früher geschieht, als Ammoniak entwickelt wird und die Saponisication des Fettes bewirken kann. Ich erinnere hierbei auch an den Umstand, dass der in allen oligen Saamen enthaltene Schleine Lie Oele, mit denen ar sich mehr oder weniger mengt, zum Ranzigwerden d. h. zum Uebergange in den Zustand fettiger Säuren geneigt macht.

Man könnte sogar von dieser Kigenschaft Gebrauch mathen, um die Verseifung der fettigen Substanzen zu beschleunigen, indem man sie mit thierischen Substanzen und Wasser
in schieklichen Verhältnissen gemengt, der Gährung überliesse.
Ir der That sieht man auch etwas ähnliches in einigen Seifentiledersien, wo man nur gemeines Baumöl anwendet,
nicht bles wegen seines geringeren Preises, sondern auch weil
ul'durch die längere Berührung mit den faulnissfahigen Substanzen der Oliven weit geschickter wird mit den alkalischten Laugen in Verbindung einzugehen, als die besseren
Culportein.

Nancy d. 10, Oktor. 1827.

grafia teorgica (i i i jest) Prima i jest (i i

e banks optivities in the control of the control of the stage.

Vergleichung der verschiedenen Beleuchtungsurten.

won E. PECLER.

Frei Bearboitet *) vom Heranngeber.

Methode zur Bestimmung der Lichtstärke.

Es darf als allgemein bekannt vorausgesetzt werden dass die Intensität des von einem Körper ausstrahlenden Lichtes, abgeschen von einigen Nebenumstäuden, z. B. der verschiedenen Durchsichtigkeit der Luft u. s. w., im umgekehrten Verhaltnisse zum Quadrate der Entfernung vom leuchten den Punkte, abnimmt, so dass wenn ein Korper von eine ihm nahe stehenden Lampe oder einem Lichte bis zu einem gewissen Grade beleuchtet wird und man ihn dann zweimal weiter davon entfernt, als er vorher war, er nun viermel weniger beleuchtet sein wird und neumal weniger, wenn die Entfernung um das Dreifache sich vermehrt. Hierauf gründet sich ein einfaches Mittel, die verhältnissmässige Stärke (Intensität) zweier Lichter von ungleicher Helligkeit zu messen. Denken wir uns an einer weissen Fläche zwei Stellen, jede für sich von einem der Lichter, also beide ungleich stark, beleuchtet, so wird man durch Nahern oder Entfernen des einen Lichtes es leicht dahin bringen konnen, dass beide Stellen gleichmässig beleuchtet erscheinen, und die gesuchte verhältnissmässige Intensität der beiden Lichter ergiebt sich dann aus den Quadraten ihrer Entfernungen von den Punkten der Fläche, welche sie beleuchten, indem sie mit diesen in geradem Verhältnisse stehen muss. Befindet sich das eine Licht doppelt so weit von der Fläche als das andere, so muss seine Stärke viermal grösser sein; ist die Entfernung dreimal so gross, so wird die Stärke eine neunmal grossere sein mussen u. s. f.

Die hier geforderten Bedingungen erfüllt am besten folgender einneche Apparat (tab. I. fig. 3). Auf einen Tisch

^{*)} Nach dem 6ten Kapitel von E. Peclet's Traité de l'eclairage,

M N stellt man eine Fläche P Q vertikal auf und bringt vor derselben einen dunklen Körper CD an. Stellt man nun vor diesem letztern zwei Lichter auf A und B, so wird das Licht A einen Schatten des Körpers A auf die Fläche werfen, das Licht B aber den Schatten B'. Jetzt wird nun der Schatten A' von dem Lichte B, der Schatten B' aber von dem Lichte A beleuchtet und diese beiden Schatten sind demnach Stellen der Fläche, deren jede nur von einem einzigen Lichter beleuchtet ist, während die ganze übrige Fläche von beiden gleichmässig erhellt wird. Ist man endlich durch Mhern oder Entfernen des einen Lichts dahin gelangt, dass bilde Schatten sich vollkommen gleich sind, so wird nun die verhältnissmässige Stärke der beiden Lichter proportional With den Quadraten ihrer Entsernungen von der Fläche, die man dann mit grösstmöglichster Genauigkeit zu messen hat. Bitte Methode, die relative Stärke verschiedener Lichtquelim zu bestimmen, wird zwar sehr häufig angewendet, um ledoch mittelst derselben genaue Resultate zu erhalten, bedarf es intehterer besondern Vorsichtsmasregeln. Es kommt nämsich darauf an, die kleinsten Unterschiede in der Farbe der teitlen Schatten mit Genauigkeit zu bestimmen, und diese Bediffring zeigt so bedeutende Schwierigkeiten, dass manche Physiker es sogar für ummöglich hielten, einen hohen Grad von Genauigkeit dabei zu erreichen. Ich selbst war ansangs anch dieser Meinung, denn ich fand so grosse Verschiedenheiten in der Intensität zweier Lichter bei der geringsten Veränderung in den Entsernungen, die kaum eine merkliche Verschiedenheit hätte begründen können, dass ich die ganze Methode für höchst ungenau zu halten geneigt war. Anomalien aber rühren nicht, wie man in der Regel glaubt, von der Schwierigkeit her, die kleinen Unterschiede in der Tiese der Schatten zu bestimmen, sondern sie haben vielmehr ihren Grund darin; dass der Schatten je nach dem verschiedenen Standpunkte des Betrachtenden verschieden scheint, und dass diese Verschiedenheiten immer desto grösser ausfallen je entfernter die Schatten von einander sind,

und je glätter die Oberfläche der Körpers ist, unt-weichens sie erscheinen.

Stellt man z. B. zwei Lichter vor die oben beschriebent vertikale Fläche auf den Tisch, so dass die beiden Schatten von einander entfernt fallen und es sei der eine dem Beobe achter zunächst hiegende Schatten etwas dunkler als der andere, so werden sie, wenn man sie nun von der andere Seite des Tisches aus betrachtet, gerade das Entgegengesetzte zeigen, und der früher hellere wird nun dunkler ab der andere erscheinen.

War die Verschiedenheit der beiden Schatten sehr beträchtlich, so trifft es sich auch wohl, dass sie auch bein Betrachten von der andern Seite noch in derselben Art sichtbar bleibt, so dass der dunklere Schatten auch von jener Seite noch dunkler erscheint, die Verschiedenheit wird dans aber immer weit geringer sein, als sie von der andern Seite war. Noch weit ungenauere Resultate erhält man aber, wens man statt des undurchsichtigen einen durchscheinenden Schirm anwendet und hinter diesem die Beobachtungen anzustelles versucht, der Schatten erscheint dann immer am dunkelsten, wenn das Auge sich in der Richtung des Lichtes befindet, und wird um so heller, je mehr man sich aus dieser Richtung entfernt.

Aber auch in diesem Falle sind die Verschiedenheites, welche die Schatten von veräuderten Standpunkten aus zeigen, immer desto grosser, je entfernter die Schatten von einander liegen, während sie bei schmalen und sich berührenden Schatten nur ausnehmend schwach sind.

Die Erklärung dieser Erscheinung findet sich leicht; of giebt niedlich keinen einzigen Körper, der das Licht volkkommen zu zerstreuen vermöchte, und jeder sendet immer mehr Licht in der Richtung aus, in welcher die Zurückwerfung des Lichtes erfolgen würde, wenn er ein vollkommur Spiegel wäre, daher denn auch diese Unregelmässigkeiten immer desto grösser ausfallen, je glätter die restektirende Fläche ist. So sieht man auch leicht, warum diese Abweichungen eich mit der Entlernung der Schatten von einender vermehren und

warten sie gegentheils so gezing aind, wenn die Schatten sich berühren; je entscrnter nämlich die Schatten von einander sinds um desto mehr werden sie in einer schiesen Richtang beleuchtet und eine um desto grössere Lichtmenge wird durch Spiegelung zurückgeworsen, berühren sie sich dagegen, se werden sie fast in lothrechter Richtung beschienen und werfor folglich um so mehr Licht nach allen Seiten zurück. Khon so leicht aber ergiebt sich die Ursache der grössern Unmedmässigkeit bei Betrachtung der Schatten durch eine durchscheinende Fläche, z. B. Papier, Leinwand u. s. w. kantlich sieht man durch eine solche die leuchtenden Körner immer mehr oder minder durchleuchten, ein Beweis, dass sie einer grossen Menge von Lichtstrahlen den Durchgang in der Richtung erlaubt, in welcher sie durch ihn fallen würden, wenn er vollkommen durchsichtig wäre. Die Umgebung des Schattens jet folglich um so heiler, je mehr man sich in die Richtung desselben begiebt, und da wiederum seine Tiese in dem Verhältnisse abnimmt, in welchem man sich in die Richtnug der Strahlen des endern Lichtes begiebt, die ihn beleuchten, as mügsen beide Umstände dazu beitragen, dass immer der dem Beobachter zumächst befindliche Schatten am dunkelsten cischeint. De nun besonders die Zerstreuung des Lichtes durch Brechung weit unvollständiger als durch Znrückwerfing erfolgt, so müssen die erwähnten Anomalien durch eine derehecheinende Fläche betrachtet weit grösser ausfallen, als anf einer undurchsichtigen.

Die solgende Beobachtungsmethode schien mir nach mannigsaltigen Versuchen die vorzüglichste zu sein und mittelst derselben ist man im Stande eine sehr grosse Genauigkeit bei Schätzung der Intensitäten zweier Lichter zu erlangen. Ich beobachte zuerst die beiden Schatten in der Art, dass ich sie nach und nach von jeder Seite des sie wersenden Körpers und aus immer gleicher Entsernung betrachte, wozu ich mich einer guten Brille bediene. Darauf ändere ich die Entsernungen der beiden Flammen so lange ab, bis ich von beiden Standpunkten aus entgegengesetzte Verschiedenheiten wahrnehme. Dann sind die Entsernungen der Lampen nahe so

gross, um gleiche Schatten werfen zu können; sind aber triefen Entfernungen genau getroffen, so müssen die Verschiedenheisten, die man von beiden Seiten wahrnimmt, gleich sein, und wenn man die beiden Schatten gleichzeitig von beiden Seiten des dunkleren Körpers aus betrachtet, so müssen sie vollkommen von gleicher Tiefe erscheinen.

Diese drei Beabachtungen, die sich gegenseitig verificieren, führen, mit einiger Uebung verbunden, zu einer ausserandentlichen Genauigkeit. Auch kann man durch Anwendung eines sehr schmalen schattenwerfenden Körpers die beiden Schatten einander so nahe bringen, dass sie sich berühren, und in diesem Falle sind die Verschiedenheiten der Tiefe der Schatten, von verschiedenen Gesichtspunkten aus betrachtet, sie gering, dass es hinreichend ist, die Schatten von einem eint zigen Punkte aus zu betrachten. Um die starken Haibschatten zu vermeiden, die immer der genauen Beurtheilung der Tiefe des Schattens hinderlich sind, stelle ich den dunkelt Körper immer sehr nahe vor die Fläche.

Will man eine grössere Zahl von Beobachtungen anstellen; so ist es sehr bequem, auf dem Tische selbst eine Theilung anzubringen, um auf dieser die Entfernungen der Lampen von den beleuchteten Schatten abzulesen; mit Hälle dieses Mittels erfordert eine Beobachtung nicht mehr als zwei Minuten. Ich bediene mich in der Regel eines Tisches CCD B (tab. I. fig. 4) von 2 Meter Länge und 80 Centimeter Breite. am einen Ende desselben stelle ich den mit ungeglätteten Papier überspannten Rahmen mittelst der kleinen Füsse P 🖟 vertikal auf, und ziehe dann durch den Punkt M, welche der Mittelpunkt des schattengebenden Körpers ist, zwei gleich mässig auf die Mittellinie x y geneigte Linien M'f und M & deren Enden b' und a die Axen der beiden Schatten sind, diese Linien müssen so geneigt werden, dass die Entfernung zwischen den beiden Schatten etwas kleiner als der Durchmesser des dunklen Körpers ausfallt, oder so, dass sie sich beide berühren, je nach der Beobachtungsmethode, die mat anwenden will. Ich theile diese Limen, von den Punkten & und b' aus, in Decimeter und Centimeter und stelle auf al

De Mittehemkte der Limpenstäße oder Leuchter, die Entlerlang der Schatten von einander bleibt dann in jeder Stellung der Lampen dieselbe. Um die Entfernung jeder Lampe von den Schatten, welchen sie beleuchtet, zu bestimmen, müsste nan eigentlich die Entfernung vom Mittelpunkte der Lampe b som Punkte å nehmen, da aber die Entfernung des Punktes & von á sehr wenig von der des Punktes b zu b abweicht, se kann man diese letztere, olme einen merklichen krithum befürchten m missen, statt der ersteren nehmen. Befindet sich die Flamme der Lampe mitten über ihrem Fusse, so nimmt man dann um die wahre Entfernung der Flamme vom Schatten zu chalten, zur Länge der Entfernung des Schirms von des Lampe noch dem Halbmesser des Fusses der letzteren, ist seas aber nicht der Fall, so bringt man anter den Mittelpunkt der Lampenflamme ein Bleiloth an, der Punkt, an welchen dieses die Theilung berührt, bezeichnet dann die Lotlerumg der Flamme vom Schatten.

Befinden sich die Flammen in ungleicher Höhe, so muss und die niedrigere mit der andern in gleiche Höhe bringen und auch die Schatten immer in gleicher Höhe mit den Flamnen beobachten, weil das in geneigter Richtung ausstrahlende Licht zum Theil von den Rändern der Lampe aufgehalten wird und also nur eine weit geringere Intensitet beitzen kann.

Sind die Klammen gefärbt, so sind es die Schatten gleichfalls, und dann ist es weit schwerer ihre Intensität zu beurtheilen. Man beobachtet sie dann am besten vom Punkte z aus, da der dazwischen liegende schwarze undurchsichtige Körper die Farbenschattirungen unmerklicher macht.

Dieser letztere, M, ist eine cylindrische eiserne Stange, deren oberer Theil an einer Lampenflamme geschwärzt ist, um dadurch Zurückwerfung des Lichtes von derselben zu vermeiden, welche der Reinheit der Schatten Eintrag thun konnte, auch dient diese Schwärzung dazu, die Schatten deutlicher sichtbar zu machen, wenn man sie von dem Punkte zu aus betrachtet.

Vergleich einiger Uebung verbunde Döchte anwender allein diess genügt noch nicht. Wir werden weiterhin seher dass die Höhe des Dochtes einen grossen Einsuss auf die Blenge des entwickelten Lichtes sowohl, als auf die Consumtion des Oels hat, und dass, indem man den Docht weite herauszieht, das Licht im viel grösserm Verhältnisse vermehrt wird, als die Consumtion des Oeles zuminnt. Deshalb mut man, um die Lampen mit einander vergleichbar zu machen die Döchte so weit herausziehen und die Flammen so sehr vergrössern, als es möglich ist, ohne Rauch hervorsubringen die Lampen geben dann nicht nur ihr Maximum an Licht sondern auch die grösste Wirkung in Beziehung auf die Consumtion des Oeles.

Will man die Lampen in Bezug auf das Licht und dis bei ihrem Brennen stattfindende Oelconsumtion vergleichen, so muss man sie sorgfältig vor dem Anzünden und nach den Auslöschen wiegen, und genau die Zeit, während welcher sie gebrannt haben, anmerken, wodurch man die Data zur Bestimmung der Oelconsumtion innerhalb einer gegebenen Zeit erhält.

Man erhält auf diese Weise sehr genaue Resultate bei Bestimmung der Intensität zweier Lichter und kann sich hierven auf folgende Weise am besten überzeugen. Nimmt man zwei Lampen und misst innerhalb einer kurzen Zeit mehreremale das Verhältniss ihrer Intensitäten von verschiedenen Entfernungen aus, so wird man, wenn die Methode wirklich genau ist, nur wenig von einander abweichende Zahlen erhalten müssen, da in so kurzer Zeit die Intensität des Lichts dieser Lampen sich nicht merklich verändern kann. Ich habe

mit der Schatten von einander bleibt dann in jeder Schatten von einander bleibt dann in jeder Schatten von die Entfernung jeder La. 5 Minden Schatten, welchen sie beleuchtet, zu bestimme lie beob-

am Punkte a nehmen, da aber die Entfernung et

3			1 - 1		Linten	
1	tu wenig	von der	des Punkt	ies o zu 🏕	abstrabe	Hydrost.
nuche.	Lampo		eipen ma			Lampa
Jer V.	134	140	29,449	[19,700]	100	95,8
2er -	117	114	13,689	12,996	100	94,9
3er -	107	104		10,816		94,5
fer —	87	35	7,569	7,225	100	95.3

Von den hier erhaltenen Resultaten weichen das erste und das dritte am meisten und zwar um 1,3 von einander ab, um weniger also als ein und ein halbes Hunderttheil der ganzen Intensität. Dieser Unterschied ist sehr gering und man dass auch wohl eine grössere Genauigkeit nicht hoffen, da des schwächste Luftzug und die geringste Bewegung der Flammo um wenigsten eben so grosse Verschiedenheiten in der wirkelichen Intensität des Lichtes hervorbringen.

Bei allen meinen Versuchen wendete ich als Vergleidaugseinheit eine Uhrlampe an, und da es öfters mein Zweck
war, die Veränderungen in der Lichstärke der Lampen im
Lanfe von 5 — 6 Stunden zu messen, so war es von Wichtigkeit sich von der gleichbleibenden Intensität der Flamme
einer solchen Lampe mit Uhrwerk zu überzeugen. Als das
einfachste Mittel hierzu erscheint die Vergleichung derselben
mit einer Gaslampe, die aus einem Behalter gespeisst wird,
der unter einem immer gleichbleibenden Drucke steht, allein
es ist sehr schwer, sich davon zu überzeugen, dass dieser
Druck sich wirklich nicht ändert und wenn das Gas nicht
ganz nahe am Gasbehälter ausströmt, so bringt das Brennen

Diese von Garcel und Garreau erfundenen Lampen, deren Docht beständig durch ein mit ihnen verbundenes Uhrwerk mit einer mehr als hinreicht uden Menge Oel versehen wird, als zur Verbrenung nöthig ist, geben bekanntlich das gleichförmigste Licht, weshalb sich der Verlasser ihrer bei Vergleichungen als constanter Lichtquellen bedient.

oder Verschliessen der benachbarten Brennröhren häufig sein beträchtliche Aenderungen in der Intensität eines Gaslicht hervor. Ich zog es daher vor, die Unverähderlichkeit de Lichtes auf folgende Weise zu prüfen. Ich nahm zwei ähn liche Lampen, zündete sie zu gleicher Zeit an und maas die Verhältniss ihrer Intensitäten, dann löschte ich die eine aus ohne den Ducht zu berühren, und hielt das Räderwerk auf Eine Stunde daraul setzte ich es wieder in Bewagung, zuw dete die Lampe auß neue an, immer ohne den Docht zu bes rühren, und wenn sie sicht nun wieder in demselben Zustande befand, wie bei der ersten Vergleichung, so maas ich ihm Lichtstärke aufs neue im Vergleich mit der ersten Lampe. Diese Versuche wiederholte ich von Stunde zu Stunde und erhielt die nachstehenden Resultate. Die Lampe No. I 📶 diejenige, welche fortwährend brannte No. 2 diejenige, wetche mir während der Beobachtungen angezündet wurde. 🌙

der Beobachtung, der Lampe N	Intensitaten o. 1., der Lampe No. 2.
5 Uhr 30 M. 100	100
116 TT 4 30 - 116	100'
8 — 30 — 110 9 — 30 — 117	180
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	100

Man ersieht aus dieser Uebersicht, dass die Intensität der Lampe, welche fertwährend angezundet blieb, während der ersten vier Stunden im Wachsen war, dass sie dann aber sich gleich blieb. Dieses Resultat überraschte mich anfangelindessen habe ich seitdem die Bemerkung gemacht, dass alle Lampen beim Anfange des Brennens an Intensität zunehmen, nur dass diese Zunahme bei weitem nicht so lange dauert.

Die Ursache dieser auflallenden Erscheinung ist der im Anfange der Verbrennung stattfindende Wärmeverlust, welcher nach einiger Zeit aufhört und der nothwendig das Licht vermindern Mass. Bei den gewöhnlichen Lampen wird dieser

Wärmerenheit derch die Erhitzung der Dochthüles und des Rauchfungs bedingt, die eine gewisse nach und nach abnehmende: Menge Wärme verschlucken, was dann authört, wenn june Theile die höchste Temperatur, welche sie anzunehmen stig sind, erlangt haben. In der Carcel'schen Lampe sind es das Oel und der Rauchfang, welche der Flamme in den ersten Stunden des Brennens die Wärme entriehen, und da die Kawarung des Oeles nicht eher aufhört, als his das Oel im Behälter dieselbe Temperatur angenommen hat, als dasjenige, welches sich über den Docht ergiesst, so begreift man leicht warum hier die Lichtstärke erst nach weit längerer Zeit gleichbleibend wird.

Die Carcel'sche, so wie alle andere Lampen mit Räderbewegung sind dementolge erst einige Stunden nachdem sie angezündet wurden, als constante Lichtquellen zu betrachten, und während der ersten Stunden vermehrt sich das Licht um

6,17 seiner ursprünglichen Intensität.

Dieser Ungleichheiten ohnerachtet nahm ich doch die Intensität der Uhrlampe als Vergleichungseinlieft an, so dam also die im Folgenden mitgetheilten Tabellen nur in Beziehung auf die Lampe, welche zur Vergleichung diente, streng genan sind. Läge daran, die absoluten Veränderungen der Intensität zu Mahren, so würde man sie mit Hülfe vorstehender Tabelle leicht auf eine constante Einheit, nämlich auf die Intensität der Uhrlampe, wenn sie gleichbleibend geworden ist, beziehen können. Diese Berechnungen habe ich micht vorgenommen, da sie für den vorliegenden Zweck überflüssig sein würden.

Wir kommen jetzt zur Vergleichung der verschiedenen Beleuchtungsarten selbst.

Beleuchtung mit festen Substanzen.

Die zur Beleuchtung angewendeten sesten Substanzen sind: Talg, Stearin, Stearinsäure, Wachs und Wallrath, Da sich beim Verbrennen dieser Substanzen Flammen bilden, die je nach der Grösse des Dochtes, sehr beträchtlichen Ver-

the Verschliessen der bemuchbarten Brennröhren händig set Verkhiliche Aenderungen in der Intensität eines Gastichite

A Ich zog es daher vor, die Unveränderlichkeit de em Dauf folgende Weise zu prüfen. Ich nahm zwei äht und wempen, zündete sie zu gleicher Zeit an und maas dahet, so amb Intensitäten, dann löschte ich die eine aus der Flamme hervog berühren, und hielt das Räderwerk an der Flamme hervog berühren, und hielt das Räderwerk an der in Bewegung, zünderen Absatz von Kheue an, immer ohne den Docht zu bei unnet die Intensität zeicht nun wieder in demselben Zustande

Veränderungen de im Vergleich mit der ersten Lampe

das Ffund) - wiederholte ich von Stunde zu Stunde und firstehenden Resultate. Die Lampe No. 1 11

Stor führend der Restandat des Talglichtes.

der Bc	Intensität d. Lampe = 100 gesetzt,	Intenditied. Lichtes veryl, m. d., d. ersten Beobachung gefundent und diese — 100 gesetzt,
er Beo M.	10,0	100
6-20-	9,2	92
8 40	5,0	59
8 42	4,37	43
8 - 46 -	3,84	38
8 - 48 -	3,40	34 to 1 190 t
8 55	3,25	32
4 → 58 ←	2,50 2,09	25
9,000	1,90	. 1 -1 20
9 2-	1,75	·· 323 ·
9- 6-1	1,4	16
9 - 10 -	1,4	rest / III /

In einer halben Stunde sank also die Intensität des Lichtes von 100 auf 20 und in 39 Minuten von 100 auf 14, dann blieb sie deutlich unverändert, wenn man das Licht putzte, so nahm es die urspüngliche Intensität von 100 wieder an.

d Graf Rum for d fand die Intensität einer Talglichtsamme in 11 Minuten von 100 auf 30 vermindert, in 19 Minutet

hfangs bedingt, die eine gowisse nach und nach abrahede Menge Wüssensverschlucken, was dann aufhört, uchten Theile die höchste Temperatur, welche sie auzur

sind, erlangt haben. In der Carcel'schenglichtern es das Oel und der Raughfang, welche dez. Liden sogeersten Standen des Brennens die Warmes) dieselben in he Krwarumg des Oeles nicht eher 30 hlinuten von 160 en Behälter dieselbe Temperatur alas der gewohnlichen nige, welches sich über den Docht sinkt. In etwa dopleicht warum hier die Lichtstärke een Lichter, erreichen Zeit gleichbleibend wird... reiche in demseiben Die Carcel'sche, so wie alle andere Lieht, wie bei den agung sind demandolge erst einige Stunden ene constante gindet wurden, als constante Lichtquellen zu nen an dem Thte noch tiefer berabsinken, vermehrt sich das verbrennen abfallen, so nimmt das Licht seine v. 'pleiben-Mensität wieder an, Die Uzsache dieser Lich doch dierung a, wie man leicht sieht, von der Anwesenheit no des Menge verkohlten Dochtes im Innern der Flamme her. den sogenannten Sparlichtern, deren Lichtstärke weit gevern Veränderungen unterworfen ist, ist auch der Docht kleiner.

Um zu erfahren, ob wirklich, wie man behauptet, untzte Lichter mehr Talg verzehren als geputzte, wog ich Lichter aus demselben Packete und liess eie vier Stunlang brennen, während welcher Zeit das eine regelmässig utzt wurde, das andere aber nicht. Als ich sie nachher Neue wog, fand ich, dass das erste 31 Grammen verlematte, das zweife aber 31,35 Grammen. Mehrere andere suche gaben ein gleiches Resultat, so dass also die Zunahler Comsumtion bei ungeputzten Lichtern nur sehr klein ist.

Wenden wir uns jetzt zu den aus Wachs und ähnlichen tranzen gebildeten Kerzen. Eine grosse Anzahl von Veren mit denselben gab mir folgende Resultate.

Wenn man eine Wachs-, Steinrinsäure- oder Wallrath-

dens ez aus dem weissen Theile der Flamme herausragt und denn hat die Lichtstärke ihr Maximum erreicht. Bilden sied dann keine Schwämme, so bleibt das Licht unveränderlich geschieht diess aber, so wird das Licht einige Minuten lang schwächer bis die Schwämme verzehrt sind und dann erreicht die Lichtstärke wieder ihr Maximum. Dieses Ab- und Zunehmen erfolgt mit einer ziemlichen Regelmässigkeit, inder sen ist es nur an den Stearinsäurekerzen einigermassen bemerklich und auch hier nur schwach und von kurzer Densen.

Maxima der Intensitäten verschiedener Kerzen, verglichen mit einer Uhrlampe, welche 22 Grammen Oel in der Stunde verzehrt und diese = 100 gesetzt.

Wachskerze		13,61
Wallrathkerze		14,40
Stearinsäurekerze	P	14.30

Die folgende Uebersicht giebt das Verhältniss der Intermitten von Talglichtern und verschiedenen andern Kerzeidie stündliche Consumtion und die Kosten der Beleuchtung
mit denselben an. Die Intensitäten sind immer verglichen mit
der obigen Uhrlampe und diese = 100 gesetzt. Als Intensität der Talglichter habe ich ihre mittlere Lichtstärke au10 Minuten genommen, da man diese in der Regel so lange
brennen lässt ohne sie zu putzen. Bei den übrigen Ketzeiist das constante Maximum augegeben.

	Intensi-	Verbrauch in einer Stunde (in Grammen)	It ilmore and a	Kostenaufwarit In einer Sunde
Falglicht (6 a.d. Pf) — (8 — —) Sparlicht (5)	10,66 8,74 7,50		fr. cent, 1, 40 1, 40 2, 40	- 012 0 - 010 3
7 1 1111	13,61 14,40 14,40	8,71 8,92 9,33	7, 60 7, 60 6, 0	- 066 - 068 - 055

Man ersieht aus dieser Tabelle;

- I) dass, wenn man die Lichter 6 und 8 auf das Pfund in Beziehung auf Leuchtkraft und Consumtion vergleicht, die Consumtion im Verhältniss zum Lichte bei letzteren grösser de bei den ersteren ausfällt;
- 2) dass die vermeintlichen Sparlichter eigentlich keine sind, da sie mehr in der Stunde kosten, als die gemeinen Lichter und dabei weniger leuchten; ale haben jedoch den Vorzug, dass sie weniger rinnen als die gewöhnlichen, dass sie ferner trockner und weisser sind, auch keinen so unsagenehmen Geruch haben und endlich nicht so oft geputzt zu werden brauchen;
- Wachs- und Walkrathkerzen wenig verschieden sind; nur die Schönheit des Materials giebt den Walkrathkerzen den Vorzug. Die Stearinsäurekerzen sind im Gebrauche zwar eben so gut und etwas billiger, aber sie haben ein glanzloses Ansehen und eine unangenehme gebliche Farbe, se dass im Gebrauch wohl so lange nicht allgemein werden möchte, als diese Uebelstände nicht durch einen sehr billigen Preis aufgewogen werden; jetzt wird man ihnen stetz, und zwar mit Recht, die Walkrath- und Wachskerzen verziehen.

Bei Wiederhalung der Versuche, deren Resultate im Verstehenden aufgeführt sind, mit andern Materialien wird man nothwendigerweise einige Abweichungen antressen müssen, die jedoch bei den Wachs- und Walkrathkerzun mur sehr unbedeutend sein können, denn da der Stoff zu diesen immer derselbe ist, so können sie nur hinsichtlich der Döchte Verschiedenheiten zeigen. Bei den Talglichtern verhält es sich aber anders, verschiedene Güte des Talges, verschiedene Dicke der Döchte und verschiedenes Alter der Lichter können hier einen aehr bedeutenden Einstuss auf die Verbrennung äussern, und die in den gegebenen Tabellen aufgeführten Zahlen wonigstens in Beziehung auf die Consumtion sehr bedeutend medificiren. Sind indessen die Lichter von guter Beschaffenheit und rinnen nicht, so sürchte ich dennoch keine beträchtlichen Abweichungen.

Aus dem Vorstehenden ergiebt sich nun, dass der groot Unterschied zwischen Wachskerzen und Talglichtern darie besteht, dass die Intensität der Wachskerzen mit der Verläggerung des Dochtes wächst, während dagegen die Leuch krast der Talglichter in demselben Verhaltnisse abnimmt, 🛶 der Docht sich vergrössert. Der Grund davon liegt darin dass das Wachs im ganzen Umfange des verkohlten Dochten seine Zersetzung erleidet, der Talg dagegen sich schon auuntersten Theile des verkohlten Dochtes fast ganz verflüchtig Man kann sich hiervon sehr leicht überzeugen, wenn maeine Wachskerze und ein Talglicht putzt, der verkohlte Dock des ersteren ist mit Wachs durchdrungen, der des letztere Daraus erklärt es sich auch erscheint vollkommen trocken. dass man bei den Wachskerzen mittelst eines kleinen Doch tes eine grosse Flamme erhalten kann, da die Länge de Dochtes in der Flamme seine Dünnheit ersetzt. Bei Tale lichtern kann diess nicht der Fall sein, da der Talg scho bei seinem Eintritte in die Flamme zersetzt wird. Es foliauch literaus, dass man mit Talg nie wird Lichter darstelles können, welche dieselben Verbrennungserscheinungen geben als Wachskerzen, da der Talg sich weit leichter und scho bei weit niedrigerer Temperatur zersetzt, als das Wachs.

Beleuchtung mit Oct.

Die Intensität des Lampenlichtes, so wie dessen Beständigkeit, hängt, abgesehen von der Verschiedenheit des Oeleund der Dochte, von einer Menge besonderer Umstände ab In dieser Hinsicht hat man bisher allzu ausschliesslich die Ander Speizung der Lampen beachtet und dagegen die Formund Einrichtung des Dochtrohres sehr vernachlässigt.

Die Umstande, welche auf die Intensität des Lichtes und die mehr oder minder vortheilhafte Anwendung des Oeles Einfluss haben, sind folgende: 1) der innere Durchmesser des Dochwohrs, 2) das Verhaltniss der beiden Luftströme. 3) die Höhe der banchigen Erweiterung des Cylinders, 4) der Durchmesser des Cylinders oberhalb der Erweiterung, 6) die Höhe des Oelbehälters, 7) die Höhe des Dochtes über dem Rohre

Janerer Durchmesser des Lampenrohrs. Was diesen Punkt mbetrifft, so hat man den innern Durchmesser des Lampenrohrs mannichfaltig abgeändert, je nachdem man mehr oder weniger Licht hervorbringen wollte, aber man sieht leicht, dass nicht alle Dimensionen gleich passend sein können, wo es darauf ankommt, durch Verbrennung derselben Menge Oel die gröstmöglichte Lichtmenge zu erhalten. Die wechselseitige Erhitzung der verschiedenen Theile der Flamme bat einen sehr grossen Einfluss auf das Licht derselben, und dieser nuss sich um so mehr vermindern, je mehr man den Durchmesser des Rohrs vergrössert. Nach Maasgabe, als diess geschieht, wird überdem auch der innere Luststrom einen grösseren Durchmesser erhalten, sein mittlerer Theil bleibt demnach von der Flamme entsernt und folglich wird eine grössere Lustmenge sich durch das Rohr bewegen, ohne zur Verbrenaung dienen zu können, und also ohne Nutzen erwärmt wer-Wenn aber anderntheils das Rohr zu eng ist, so wird der durch die Mitte der Flamme ziehende Luststrom zu schwach werden, oder es wird ein zu hoher Cylinder nöthig sein, um ihn hinreichend zu machen. Es war demnach ein Gegenstand von Wichtigkeit durch genaue Versuche über die erhaltene Intensität des Lichtes und die Menge des verzehrten Oeles zu bestimmen, welcher Durchmesser des Lampenrohrs der vortheilhafteste sein möchte.

Vier ähnliche Lampenröhren von verschiedener Grösse, die auf dieselbe Art mit Oel versehen wurden, gaben mir folgende Resultate.

i		hmesser des n Luftstromes	Intensität des Lichtes	Oelbedarf in der Stunde.
-	16	Millimeter	107,66	51,14 Grammen
	12		80	36,61 —
	9	جستي	75,16	31,85
	6		45	17,16

Aus diesen Versuchen ergiekt sich, dass dieselbe Meng Oel um so mehr Licht zu geben vermag, je geringern Durchmesser das Lampenrohr hat, denn

100 Th. Oel gaben beim ersten Rohre 215 Licht.

— — — zweiten — 218 —

__ __ _ _ _ dritten __ 235 __ __ _ _ _ _ vierten __ 260 __

Doch muss ich bemerken, dass sehr enge Rohren med dann eine gute Wirkung hervorbringen, wenn man den intern Luftstrom durch Verengung der Geffnung des äussenstations emporzwängt.

Verhältniss der beiden Luftströme zu einander, so wie die absolute Grösse derselben hat ebenfalls einen bedeutenden Einfluss auf die Gestalt, die Weisse und Intensität der Flamme. Wenn der äussere Luftstrom zu stark ist, so verdündt und verlängert sich die Flamme und ist die Verschiedenheit der inneren und des äusseren Stroms zu unverhältnissmösig, werfolgt keine vollständige Verbrennung. Wenn aber im Gegentheil der innere Luftstrom der zu mächtige ist, so nimmt die Flamme an Umfang und Hohe zu, und ist der äussere Strom gar zu schwach, so bildet sich Rauch.

Zwischen diesen beiden Extremen giebt es aber gewisse Dimensionen für jeden der beiden Ströme, die vortheilhafter als alle übrigen sind, zur Erlangung einer schönen Flamme, des meisten Lichts aus derselben Menge Oel und endlich der gleichförmigsten Flamme, deren Intensität nämlich am wenigsten einer Verminderung unterworfen ist.

Dieser Einfluss der Weite der beiden Luftzüge auf die Gestalt der Flamme und die Menge des erzeugten Lichtes ist leicht begreiflich, denn es ist klar, dass es, um das Maximum der Lichtstärke zu erhalten, nöthig ist, dass die Menge der zur Flamme strömenden Luft nur wenig die zur Verbrennung nöthige übertreffe.

Bauch des Cylinders. Die erweiterte Stelle (Bauch) des Cylinders ist ebenfalls nicht ohne Einfluss, sie engt den Luftstrom ein, leitet ihn auf die Flamme und befordert so die vollständige Verbrennung, sie äussert jedoch diesen günstigen Einfluss nur dann, wenn sie in einer angemessenen Entfernung vom Dochte sich befindet, zu hoch oder zu niedrig angebracht, bringt sie Rauch zu Wege. Die schicklichste Entfernung ist je nach der Beschaffenheit des Oeles und dem Zustande der Luft verschieden.

Oberer Durchmesser des Cylinders. Der Durchmesser des Cylinders oberhalb der Erweiterung ist im Allgemeinen viel; grösser als er eigentlich sein sollte, durch Verengerung desselben giebt man der Flamme eine schönere Weisse und erhält eine weit vortheilhaftere Wirkung des Oeles. engen Cylinder erhitzen sich jedoch zu sehr und springen häusig, ein Uebelstand, der ihren Gebrauch verbietet. Indessen könnte man recht wohl ihn umgehen und dabei doch die Wirkung enger Cylinder erlangen, zu diesem Zwecke müsste man im obern Theile des Cylinders eine kreisförmige Klappe, nach Art der Ofenklappen eingerichtet, anbringen, deren Durchmesser jedoch nur etwa 1 von dem des Zugrohrs zu sein brauchte, sie müsste aus Platinblech gemacht und an einer Axe so befestigt sein, dass man sie mittelst eines an dieser von aussen angebrachten Knopfes in die passendste Stellung drehen könnte. S. T. 1. fig. 5.

Höhe des Cylinders. Die Höhe des Cylinders vermehrt, wie hekannt, die Hestigkeit des Lustzuges, welcher die Flamme ernährt, diese Hestigkeit ist indessen nur bis zu einem gewissen Punkte vortheilhaft, über diesen hinaus ist sie schädlich, mit der Schnelligkeit des Luststromes nämlich wächst zwar die Energie der Verbrennung und solglich auch die Energie des entwickelten Lichtes, strömt aber die Lust im Uebermaase zu, so wird die Flamme zwar glänzender, aber auch kleiner und verliert dadurch wieder einen Theil ihrer Intensität. Demnach miss es eine gewisse Höhe des Cylinders geben, die man erreichen, aber nicht überschreiten darf. Diese Höhe ist aber, je nach Verschiedenheit des Oeles und der Temperatur der Lust, verschieden. Es würde deshalb vortheilhast sein, die Argand schen Lampen so einzurichten, dass man die Höhe des Cylinders beliebig vergrössern oder

verkleinern könnte. Wenn man es nicht seheut, einen Schatten auf den obern Theil des erleuchteten Raumes zu werfen,
so kann man zu diesem Behufe auf den gläsernen Cylinder
ein Rohr von Eisenhlech setzen, das man vermittelst einer gezähnten Stange mehr oder minder erniedrigen kann, eine
Methode, die man nur bei des Lampen mit concentrischen
Döchten anzuwenden pflegt, wie sie bei Leuchthürmen jetzt
angewendet werden.

Oelstand im Behülter. Auch die Höhe des Oelstander im Behälter der Lampe hat einen bedeutenden Einfluss und alles übrige gleich gesetzt wird die Verbrennung um so vorstheithafter erfolgen, je hoher das Oel im Behalter steht, der günstigste Fall ist der, wenn ein Theil des Oeles sogar au dem Dochtrohre überfliesst.

Höhe des Dochtes über dem Rahre. Je mehr man den Docht erhöht, bei zweckmäsiger Einrichtung der Cylinder erweiterung, um desto mehr Licht erhält man auch und nacht mannigfaltigen von mir angestellten Versuchen vermehrt sicht die Oelconsumtion fast gar nicht in Vergleich der Lichtzunahme, so dass es bei allen Lampen am vortheilhaftesten ist, die Flamme so sehr zu vergrössern, als immer möglich ist.

Folgendes sind die Resultate von Versuchen, die mit einer Lampe mit breitem Docht und Cylinder, mit einer hydrostatischen und einer kleinen Sinombrelampe mit sinkendem Niveau angestellt wurden. Jede derselben brannte zwei Stunden lang, während dieser Zeit machte ich die Flamme anfangs so gross, als diess, ohne dass Rauch entstand, geschehen konnte, darauf hielt ich sie in einer mittleren Grosse und endlich so klein als möglich.

Lampe mit breitem Dochte	-	gröste Flamme: mittlere Grosse kleinste Flamme	-	-	 113	(
Hydrostatische Lampe	i	Maximum : 3 mittlere Grösse Minimum	-		234	

Maximum: 100 Oel geben 248 Licht.

Sinombrelampe mittlere Grösse — — 227 —

Minimum — — 112 —

Man ersieht hieraus, welchen bedeutenden Einfluss die Grösse der Flamme auf die Menge des Lichtes hat, welche dieselbe Menge Oel in demselben Apparate gebrannt hervorbringt. Indessen muss doch bemerkt werden, dass die Grösse der Flamme, welche sich in den ersten Versuchen dieser drei Reihen so vortheilhaft zeigte, bei längerem Brennen doch minder vortheilhaft sein würde wegen der schnelleren Verkohlung des Dochtes und der daraus folgenden schnelleren Abnahme des Lichtes. Ueberdiess sind auch so lange Flammen sehr flackernd. Es giebt sür jede Art von Lampen eine gewisse Grösse der Flamme die man nicht überschreiten dark, wenn die Lampe längere Zeit gleichförmig brennen soll, ohne geputzt zu werden. Die Ursache der eben angeführten Erscheinung liegt darin, dass die Lustmenge, welche durch die Flamme zieht, nicht in demselben Verhältnisse grösser wird, als die Intensität derselben sich vermelet. Bei kleinen Flammen ist demnach ein weis größeres, zum Erhalten des Verbrennens nicht dienendes, Uebermaas an Lust vorhanden als bei grossen, und da dieses. Uebermaas sich auf Kosten der Wärme und des Lichtes der Flamme erhitzt, so muss dann dieselbe Menge Oel natürlich weit mehr Licht bei . grosser als bei kleiner Flamme geben, wozu auch noch kommt, dass die wechselseitige Erhitzung der verschiedenen Flammentheile bei grossen Flammen tweit beträchtlicher als bei kleineren ist.

Fassen wir die Resultate des Vorstehenden kurz zusammen, so ergiebt sich, dass folgende beide Umstände wesentliche Erfordernisse sind um die grüsste Lichtwirkung zu erhalten: 1) Die beiden Lustzüge der Lampe müssen im gehörigen Verhältnisse hinsichtlich ihrer Weite zu einander stehen und 2) sie müssen gerade nur so weit sein, um die zur Ernährung der Flamme nöthige Menge Lust zuströmen zu lassen, da ein Uebermaas der letzteren das Licht vermindert. Die Menge der zur Flamme strömenden Lust kann vermehrt

werden durch Erhöhung des Cylinders, vermindert wird sie dagegen durch Erhöhung des Dochtes, durch Verkürzung. des Cylinders, durch Verengung seiner obern Oeffnung oder auch der untern Oeffnungen der Luftkanäle, oder endlich. durch Anwendung von Bourguignon's Rauchverzehrer (fumivore).

Wenden wir uns nun zu den verschiedenen Umständen, welche vorzüglich auf Veränderungen der Intensität des Lichtes während der Verbrennung Einfluss haben. Es sind diess folgende vier: I) Die Erhitzung des Dochtrohrs und des Cylinders, 2) das Verhältniss der beiden Lustzüge, 3) das Niedrigerwerden des Oelniveau's, 4) die grössere oder ge-. ringere Capillarwirkung in dem Raume um den Docht herun.

Erhitzung des Dochtrohrs. Die Erwärmung des Dochtrohrs und des Cylinders minder die Lichtstärke vorzüglich im Anfange des Brennens, im Verlaufe desselben jedoch immer weniger, je höher ihre Temperatur steigt, so dass deme, nach die Lichtstärke wachsen muss. Bei der gewohnlichen Dochthülsen erlangt die Flamme ihre grösste Intensität in einer Stunde und bisweilen in noch kürzerer Zeit. Behielte dann das Oelniveau immer dieselbe Höhe, so würde dar Licht diese Intensität behalten, vorausgesetzt, dass keine andere störende Ursache. z. B. zu grosse Länge des Dochten oder zu enge Dochthülse einwirkt. Bei den Lampen, deren Niveau beständig niedriger wird, nimmt die Intensität nach Verlauf einer Stunde immer mehr ab, diese Abnahme wird aber um etwas vermindert durch die Erhitzung der Docht-Milse, welche das Oel flüssiger und dadurch zum Aufsteiger im Dochte geschickter macht.

Einfluss der Weite der Dochthülse. Unter Weite der Dochthülse verstehe ich den Zwischenraum zwischen den bei den Wänden, welche die zur Aufnahme des Dochtes bestimmt Röhre oder breite Hülse bilden. Ueber ihren Einfluss habe ich häufige Beobachtungen angestellt, welche zu folgenden Reit

saktaten führten:

1) Wenn die Hülse sehr weit ist und zwar gleichweit in threr gunnen Höhe, so dass der Docht sich in bedeutende

Entsernung von den Wänden derselben belindet, so verkohlt sich der Docht noch innerhalb der Hülse bis auf die Fläche des Oeles herab und das Licht wird dadurch bedeutend geschwächt. Eine vortreffliche Girard'sche Lampe in deren Dochthälse der Stand des Oeles, nachdem sie sieben Stunden braunte, nicht die geringste Veränderung erlitten hatte, verlor während dieser Zeit sast ein Drittheil ihrer ursprünglichen Intensität blos in Folge ihrer zu weiten Dochthülse.

Wenn die Dochthülse ihrer ganzen Länge nach eng und der Docht oben von derselben eingepresst ist, so geht die Verkohlung nie bis zu ihm herab und es bleibt dicht über ihrem oberen Rande immer ein weisser Ring am Dochte. So eingerichtete Lampen erleiden aber während des Brennens eine sehr bedeutende Schwächung des Lichtes, selbst wenn zie Behälter mit unveränderlichem Oelstande haben. Diese Schwächung ist verschieden nach Verschiedenheit der Dicke des Dochtes und, bei demselben Dochte, nach der verschiedenen Länge desselben innerhalb der Dochthülse.

Ist die Dochthülse sehr weit und verengt sich nach oben zu, so geht die Verkohlung nicht bis zu ihr herab und die Veränderungen der Intensität sind dann selbst während eines langen Brennens fast unmerklich, wenn das Oelreservoir ein gleichbleibendes Niveau hat.

Es ergiebt sich aus diesen Thatsachen, dass die Dochthülsen am besten weit und nach oben verengt sind. Wir wollen versuchen, den Grund dieser Erscheinung aufzusinden.

Stellt man einen Docht in ein weites mit Oel gefülltes Geliss, so bemerkt man, dass die Flamme sich der Oberstäche immer mehr nähert, wodurch der verkohlte Theil des Dochtes sich mehr und mehr vergrössern muss, es tritt dann aber derselbe Fall ein, wie bei einem ungeputzten Talglichte und die Lichtstärke muss sich aus demselben Grunde wie bei diesem vermindern. Das Nachtheilige zu weiter Dochthülsen liegt demnach in der zu grossen Verlängerung des Dochtes.

Schliesst die Dochthülse eng am Dochte an, so entzieht dagegen der Ring der Hülse fortwährend dem Oele, welches den glühenden Theil des Dochtes umgiebt, seine Wärme, so

dass es sich nicht hinlänglich erhitzen kann, um sich zu zersetzen, folglich verlängert sich der verkohlte Theil des Dochtes nicht. Man ersieht daraus, dass das Licht sich nur durch die zunehmende Verkohlung des glithenden Theils des Dochtes vermindern kann, welche seine Poren immer mehr ver stopft, was nach Beschaffenheit des Oeles und der Docht früher oder später eine beträchtliche Schwächung des Lichte zur Folge haben muss, bei gutem Oele, guten Döchten und angemessenen Verhältnissen der Lultzüge ist sie indesse während der gewöhnlichen Zeit des Brennens nur sehr gering. Pass das Oel wirklich am schwarzen Theile des Docktes Kohle absetzt und dass die daselbst befindliche Kohle nicht blos von der Zersetzung der Baumwolle herrührt, kan man sehr leicht mittelst eines Ami. 'idochtes nachweisen, de ohne Kohlenstoff zu enthalten und ohne überhaupt bei de Hitze der Lampenflamme zersetzbar zu sein, nach wenig Augenblicken geschwärzt erscheint,

Diese Resultate meiner Versuche mit engen Dochthülsen überraschten mich sehr, da ich vermuthet hatte, die engen Hülsen würden deshalb vortheilhafter sein, weil hier ausser die Capitlatität des Dochtes auch noch die zwischen dem Dochte und den Wänden der Hülse statt findende capitlate Thätigkeit zum Emporsteigen des Oeles mit wirken muss. Da die Erfahrung indessen nachgewiesen hat, dass enge Dochthülsen minder vortheilhaft als andere sind, so muschier noch eine Ursache vorhanden sein, welche jenen Einfluss vernichtet. Wahrscheinlich liegt diese in der Langsamkeit, mit welcher die Oele wegen ihrer Zähigkeit sich in Capillarräumen in Niveau zu setzen vermegen.

Einstess des Verhältnisses der beiden Luftzüge. Wit haben oben schon gesehen, dass das Verhältniss der beiden Luftzüge einen sehr beträchtlichen Einstess auf die Gestalt, Weisse und Intensität der Flamme hat; dieser Einstess äussert sich auch auf die Gleichsormigkeit derselben; eine Thatsache, die wir erst durch Versuche darthun wollen, um dam ihre Erklärung aufmusuchen.

Ich beobachtete diesen Einfluss zwerst an einer Lampe mit seitlich oben angebrachtem Reservoir, deren Dochtrohr nur 6 Millimeter inneren Durchmesser hatte. Ihre Flamme war verlängert und verdünnt und hatte einen röthlichen Glanz. Als ich ihre Intensität siehen Stunden lang mit der einer Uhrlampe verglich, bemerkte ich bei österer Wiederholung, dass sie bedeutend abnahm, so dass nach sieben Stnnden hre Intensität von 100 auf 26 gesunken war. Ich glaubte, dass der äussere Luststrom zu stark sei und dass die Lust dagegen in zu geringer Menge durch die Mitte des Rohrs ströme. Um diesem Uebelstande abzuhelsen, verschloss ich zum Theil die Zugänge des äusseren Luftkanals; da der Zug im Cylinder derselbe blieb, so musste nun eine grössere Menge Last durch den mittleren Canal ziehen und diess hatte zur Folge, dass ich eine Flamme von grosser Weisse erhielt, die gegen ihre Mitte zu etwas erweitert war und nach sorgfältigen Beabachtungen nur sehr schwache Veränderung erlitt, da nach Verlauf von 7 Stunden ihre Intensität sich nur von 100 anf 96 vermindert hatte.

Dasselbe Dochtrohr mit einer hydrostatischen Lampe in Verbindung gesetzt, gab ganz ähnliche Resultate.

Bei den grösseren Lampenrühren sind die äusseren Luftzige ebenfalls viel zu beträchtlich, ich erhielt durch Verringerung derselben sehr gute Resultate, doch sind bei diesen immer die Unterschiede geringer, als bei kleineren.

Die Erklärung dieses Umstandes scheint mir sehr grosse schwierigkeiten zu haben, denn die Abnahme des Lichtes bei gleichbleibendem Oelstande kann nur von einer Kohle-ablagerung im Dochte herrühren, durch welche die Poren desselben sich verstopfen und seine Saugkraft sich vermindert, aber es nicht wohl zu begreifen, wie die grössere oder geringere Lebhaftigkeit eines der Luftzüge auf diesen Kohleabsatz einen Einfluss äussern kann.

Erniedrigung des Niveau's. Das Niedrigerwerden des Oelstandes im Behälter, und demzufolge im Dochtrohre, ist eine sehr deutliche Ursache der Lichtveränderung, denn je tiefer er sinkt, am so weniger Oel steigt im Bochte emper, und un

Einfluss des Oeles und der Düchte. Oel und Docht haben einen sehr bedeutenden Einfluss auf das Brennen in der selben Apparate. Ist das Oel schlecht gereinigt und es en halt Stoffe, die sich in der Hitze nicht verflüchtigen, so setzes Kohle ab, welche die Peren des Dochtes verstoplt und diess hat eine sehr schnell eintretende Verminderung de Lichtes zur Folge. Sind die Düchte zu schwach oder zusehr eingezwängt, so äussern auch sie einen nachtheilige Einfluss. Im ersteren Falle entsteht eine sehr lange Flamme die einen sehr hohen Cylinder erfordert und es findet eingrosse Oelconsumtion statt. Sind sie zu sehr eingezwängt so ziehen sie keine genugsame Menge Oel an und verstopfe sich leicht durch einen Kohleabsatz.

An die verstehende Krörterung der hauptsächlichsten Umstände, welche auf die Lichtmenge und die Gleichformigke des Brennens der Lampen einen Einfluss äussern, knitpfen wie einige allgemeine Betrachtungen über die Flamme des Kohlenwasserstoffgases im Maximo von Payen, die mit der Vorstehenden im vollkommenen Einklange stehen.

Payen meint, dass bei der Verbrennung des Kohlen wasserstofigases, es mag dieses nun vorher bereitet words sein, oder erst im Dochte gebildet werden, vier Umstände zu Entstehung des Lichtes zusammenwirken:

- 1) augenblickliche Verbrennung von Kohlenwasserstoffga-
- 2) Verbrennung von Wasserstoffgas, dessen Kohlenstoffgehalt unter dem Einflusse der hohen Temperatur ausgeschieden worden ist,
- 3) Verbrennung der aus dem Wasserstoffgase frei gewordenen Kohle, und
- 4) Erhitzung dieser freien Kohle vom Rothglühen bis zu Weisglühlritze.

Dieser letztere Umstand ist es, wie Payen bemerkt vorzüglich welchem die Flamme ihren weissen Glanz verdankt. Um demnach die grosstmöglichste Lichtmenge zu erhalten, müsste man zu gleicher Zeit die möglichstgrösst.

Kahleansscheidung und die höchste Hitze zu erreichen suchen, diese beiden Umstände aber stehen immer im umgekehrten Verhältnisse zu einander, denn wenn die Flamme che'schr hohe Temperatur hat, die man ihr nur durch eines starken Zug ertheilen kann, so hat sie nur einen geringen Umfang, wenn sie dagegen nicht sehr heiss ist, so nimmt sie titen grossen Umfang an. Um demnach zu erfahren, ob es vortheilhafter ist die Kohleansscheidung eder blos die Temperatur einer Flamme zu vermehren, müsste man untersuchen, sb der Glanz einer kleinen durch starken Zug angesachten Flamme nicht den grösseren Umfang einer minder lebhaften Flamme aufwiegt. Dieser Versuch konnte leicht bei gleich-Meibenden Flammen, wie das Gaslicht sie giebt, mit vermikriem oder vermindertem Zuge angestellt werden, wobei Payen sand, das grosse Flammen mehr Licht als kleine geben, dass folglich der Glanz kleiner Flammen die Grösse wicht zu ersetzen vermag und man demnach der Flamme immer den grössten Umfang geben muss.

Wir waren im Verlause unsrer Untersuchungen, indem wir bles auf Uebermaas zuströmender Lust Rücksicht nahmen, zu denselben Resultaten gekommen, allein die unter Rinwirkung eines starken Zuges entstehende Lichtmenge hängt gewiss gleichzeitig auch von den Umständen ab, welche Payen erörterte, und sie müssen nothwendigerweise mit in Betracht gezogen werden, wenn man sich eine vollständige Verstellung von dem Einflusse der Lustzüge auf die Flamme machen will.

Wir wenden uns nun zur Prüfung der verschiedenen gebräuchlichen Lampen und beginnen mit einer Uebersicht der Veränderungen in ihrer Intensität, welche sie während eines niebenstündigen Brennens erleiden. Diese Uebersicht giebt die Resultate von mehrmals mit Sorgfalt wiederholten Versuchen, bei welchen immer dasselbe Oel und dieselben Döchte angewendet wurden, letztere wurden immer so weit emporgezogen, dass eine möglichet grosse Flamme erhalten wurde, ehne dass jedoch Rauch entstand. Die Lampen wurden auch immer alle zu gleicher Zeit angemindet und ehen so ausge-

wechselnd mit derselben Uhrlampe verglichen, und endiwurde jede derselben wenigstens viernal in jeder Statbeobachtet und dann die mittlere Intensität während Stunde aus den während dieser Zeit beobachteten Intensität gefunden.

Bei dieser Gelegenheit darf nicht unberücksichtigt bie ben, dass die mittlere Intensität während einer gewisse Zeit sich nicht aus der beobachteten mittleren Entfern finden lässt, sondern dass die den verschiedenen Entferate gen entsprechenden Intensitäten summirt werden misse worauf man erst die mittlere Intensität durch Division Smame mit der Zahl der Beobachtungen findet. Es seien 📸 die während einer Stunde beobachteten Entfernungen 40, 30 und 25, so werden die entsprechenden Intensitäten, 🥾 diese den Quadraten der Kutfernung proportional sind, sein 1600, 1225, 900 und 625, die mittlere Intensität ist da 1087. Wollte man aber nur das Mittel aus den beobache ten Entfernungen nehmen, welches 32 ist, so würde die hie aus gefundene mittlere Intensität nur 1024 betragen. 📉 im ersteren Falle erhält man die wirkliche mittlere Intensit im zweiten blos die der mittleren Entfernung entsprechen ketensität, was wohl zu unterscheiden ist.

Massyerhältniese der vergliehenen Lampen.

Reservoir intermittirend.

Futfernung der Oelffäche vom obern Rande		
der Dochthülse	6 M	lillime@
Breite des Dochtes	18	-
Unterer Durchmesser des Cylinders	46	II
Oberer Durchmesser desselben	35	
2) Astrallampe.		6
Durchmesser des mittleren Luftcanales	11	5º
Acuester Durchmesser der Dochtröhre	22	ada 10
Entfernung vom obern Theile des Docht-		- 4
rohrs zur obern Fläche des Oelbehälters	. 5	

Grosser innerer Durchmesser desselben 180 — Kleiner innerer Durchmesser — 150 —
Kleiner innerer Durchmesser — 150 —
Entlernung des Cylinders vom Dochtrohre
oder Weite des äusseren Lustzuges 8
3) Sinombrelampe mit ringförmigem Behälter.
Innerer Durchmesser des Dochtrohrs 16 —
Aeusserer Durchmesser desselben 28 -
Dicke des äusseren Luststromes 6 -
Grosser Durchmesser des Behälters 270 —
Kleiner — — — 150 —
Entfernung vom oberen Ende des Docht-
rohrs zum Reservoir . 2 —
4) Sinombrelampe mit oben angebrachtem
intermittirenden Reservoir, und mit demselben
Dochtrohre wie die vorhergehende (No. 1).
Entfernung vom obern Rande des Docht-
rohrs zur Oelfläche 7
5) Girard'sche Lampe.
Innerer Durchmesser des Dochtrohrs 9
Aeusserer — — 25 —
Dicke des äusseren Luststromes 10 —
Stand des Oeles unter dem obern Rande
des Dochtrohrs 7 —
6) Lampe mit obenangebrachtem intermitti-
rendem Reservoir.
Innerer Durchmesser des Dochtrohrs 11 -
Aeusserer — — 26 —
Dicke des äusseren Luftstromes 7
Entfernung der Oelfläche vom obern Rande
des Dochtrohrs 20 —
7) Lampe mit obenangebrachtem intermitti-
rendem Reservoir und schattenlosen (sinom-
bre) Dochtrohre (No. 4.)
Innerer Durchmesser des Dochtrohrs 6,6
Aeusserer — 17 —
Dicke des äusseren Luftstroms 5
•

	20 M	
8) Thilorier's Hydrostatische Lampe (No.	. 1 .)	-1 -
Innerer Durchmesser des Dochtrohrs	, , 16 ,	
Aeusserer Durchmesser desselben am obe	m _.	. -
Ende	28	
Aeusserer Durchmesser desselben in d. Mi	itte 34	·
— am unt.E	nde 38	
Dicke des äusseren Luststromes	5	
Tiefe bis zum Oelstande im Dochtrohre	B 5 ,	'.—
9) Hydrostatische Lampe No. 2.		. •
Innerer Durchmesser des Dochtrohrs	12	· —
Aeusserer — desselben oben	24	· '
— — in der Mit	te 30	
Dicke des äusseren Luststroms	6	
Stand des Oeles unter dem obern Rande d	es	
Dochtrohrs	5	
10) Hydrostat. Lampe No. 3.	 	
Innerer Durchmesser des Dochtrohrs	9 .	•
Aeusserer — oben	19	
— in der Mitte	25	
Dicke des äusseren Luftstroms	6	
Stand des Oeles im Dochtrohre unter desse	3 m	
obern Rande	5	-
11) Hydrostat. Lampe No. 4.	•	
Innerer Durchmesser des Dochtrohrs	6,6	
· Acusserer — — oben	17	
— — in d. Mi	tte 25	'—
Acusserer Luftstrom	5 ,	

,

ı

Veränderungen in der Intensität dieser verschiedenen Lampen im Vergleich mit einer Uhrlampe.

Buckhuung d, Liampen nch den ihnen oben	Mittlere Intensität während der						
regesetaten Nummern.	1. Stunde	[2. St.	3. St.	4. St.	5. St.	6. St.	7. 84.
No. 1	100	100	98	98	97	98	96
No: 2	100	103	90	72	61	42	34
No. 3	100	102	. 95	83	81	78	66
No. 4	100	100	90	70	52	41	32
No. 5	100	100	97	95	92	89	86
No. 6	100	103	82	79	75	72	65
No. 7	100	101	96	84	81	76	70
No. 8	100	108	103	100	94	92	90
No. 9	100	105	104	1	92	90	86
No. 10	100 .	101	101	91	90	86	80
No. 11	100	101	101	101	110	98	96

Uebersicht der mittleren Intensität des Lampenlichtes während 7 Stunden und Oelconsumtion während derselben.

Beseichnung der Lampen:	Mittlere Intensität aus 7 Suinden die der Uhr- lampe — 100 gesetzt	100 Theilen ver-		
Uhrlampe	100	42	238	
No. 1	125	111	113	
No. 2	31	26,714	116	
No. 3		37,145	150	
No. 4	85	43	197	
No. 5	41	18	227	
· No. 6	90	43	209	
No. 7	63,66	34,714	182	
No. 9.	107,66	51,143	215	
No. 9	80	36,61	218	
No. 10	75,16	31,857	235	
No. 11	45	17,26	260	

Bemerkungen über die verschiedenen zu den Versuchen angewendeten Lampen.

Lampe mit breitem Dockte. Wenn diese Lampen mit einem Cylinder versehen sind und ein intermittirendes Niveau haben, so sind sie weit vorzüglicher als die ohne Cylinder und mit gewöhnlichem Reservoir. In Beziehung auf das Jours. 1. techn. u. öken. Chem. 1. 2.

Leuchtvermögen and sie aber dennech die schletsteinen von allen Cylinderlampen. da 100 Theile Gel in denselben un 113 Licht geben; zwar kann man durch mehreres Emperziehen des Dochtes weit mehr Licht exhalten, ohne dass der Och bedarf sich bedeutend vermehrt, allein die Flamme wird dam zu unstät und rancht beim geringsten Luftzuge. der Lampe mit breitem Bochte ist etwas weisser mit als olum Cylinder, doch behält sie auth dann numer noch eine rothliche Farbe. Eine bemerkenswerthe Erscheinung an dieser Lampe ist, dass die Intensität des Lichtes derselben ganz dieselbe bleibt, sie mag mit einem Cylinder versehen agin oder nicht. Ke rührt diess daher, dass, da der Cylinder sehr weit sein muss, er den Zug nur sehr wenig beschleunigen und die Flamme daher nur sehr schwach anfachen kann, und dar er selbst ferner einen Theil des Lichtes verschluckt, wodurch er die Wirkung, welche der Zug hervorbringt, wieder aufhebt. Indessen ist der Cylinder bei dieser Lampe doch von Nutzen, da er die Flamme theils weisser macht, theils auch den Luftzug von der Flamme abhält, der sie sonst bewegt find sie vauchen macht.

Aus der ersten der beiden obigen Tabellen ersieht man, dass die Veränderungen in der Intensität diesen Lampen während sieben Stunden nur sehr klein waren, diess ist eine sehr vortheithafte Eigenschaft derselben, die ihren Grund darin hat, dass der Stab, an welchem der Docht besestigt ist, sich in einem kleinen Cylinder von ziemlich weitem Durchmesser besindet, der mit der Dochthülse, seiner ganzen Länge nach, in Verhindung steht, und auf diese Art einen kleinen Seitenbehälter bildet, in welchem sich das Niveau sehr leicht gieich erhalt, wodurch der Docht folglich immer hinreichend mit Oel versehen wird.

Im Ganzen geben diese Lampen ein sehr kostspieliges Licht, und sie scheinen auch nur einer Verbesserung sahig zu sein, welche darin bestehen würde, dem Cylinder eine ovale Form zu ertheilen, um seinen Durchmesser zu verringeme Die Herstellung solcher Cylinder würde indessen mit nicht geringen Sohwierigkeiten verbunden sein. Vertriebengen; welchen ihre Intensität unterworfen ist, die welkelbente vom allen und nach der Lampe mit breitem Dotht Ministellente vom allen und nach der Lampe mit breitem Dotht Ministellente vom allen und nach der Lampe mit breitem Dotht Ministellente versehrt. Die Unvolkenmenheiten derselben rühren sowohl von dem Niedrigerwerden der Oelfläche Mirkeberveir, als auch von der zu geringen Weite des Dochtwirts her. Man kann diese Lampen aber verbessern durch Vertrintlerung der Höhe des Reservoirs und Vergrösserung weites Durchmessers, so wie Erweiterung des Dochtrohrs, inter welches man jedoch oben einen Ring setzen muss, der dem Bochte sehr nahe steht, so dass dieser sich nicht bis in des Dochtrohr hinein verkohlen kann.

Lampe ist der vorigen sowohl in Beziehung auf die Veränderungen in der Intensität des Lichtes, als auch auf die Verbrennung des Oeles vorzuziehen. Diese Vorzüge rühren nicht vom Reservoir her, da dieses fast dieselbe Form hat, als das der vorigen; ich beobachtete auch, dass die Oelfläche in der Astrallampe während 7 Stunden um 23 Millimeter gesunken war, in der Sinombrelampe aber um 20 Millimeter, ein Unterschied, der so gering ist, dass er allein nicht die Brache der grossen Verschiedenheit sein kann, welche in die Wirkungen beider Lampen sich zeigt. Die Hauptursache divon liegt in den Dochtröhren, die der Astrallampe war die und die der Sinombrelampe war viel weiter, so dass bei der letzteren der Docht von einem weiteren Raume umgeben war, in welchen das Oel leichter eindringen konnte.

Schombrelampe mit überstehendem Reservoir. In der Instein Tabelle zeigte diese Lampe sehr beträchtliche Veränderungen in der Intensität, obwohl sie eigentlich eine der bestein hätte sein sollen, da der Oelstand in ihrem Reservoir ihrter constant bleibt, oder wenigstens nur sehr schwache periodische Veränderungen erleidet. Aus zahlreichen über Heisen sonderbaren Umstand angestellten Versuchen ergab ihre ganze Einrichtung vollkommen gut war, und ihre häufiger damit ange-

dellter Versuche zientich kann geworden war, die Lampe dedlich nur sehr geringe Abnahmen der Intensität mech weigte. Diese Abnahme schien demnach in der Länge des Dochten ihren Grund zu haben und in der That, als der kurzgebrauste Docht mit einem nenen und langen verteuscht wurde, so sant die Intensität der Lampe wieder wie früher.

Es ergiebt sich daraus, dass der Theil des Dochtes welcher sich im Rohre besindet, das Licht um so mehr zum Abnehmen geneigt macht, je länger en ist. Dieser nachthen lige Einstuss erklärt sich sehr leicht aus der grossen Zahig keit des Oeles und der Schwierigkeit, mit welcher es sich in capillaren Räumen in Niveau setzt, wenn das Oel nur während des Brennens mit Schwierigkeit nur im Dochtrohr empordringen, kann, so muss die Oelstäche natürlich tiefer berabsinken.

tiess ich an ein Reservoir mit intermittirendem Niveau ein sehr weites kupfernes Dochtrohr-lothen, dessen innerer Durchmesser, dem der in Rede stehenden Sinombrolampe gleich war. Diese Lampe wich in zahlreichen Versuchen nicht von der Uhrlampe ab, und nachdem sie 7 Stunden gebraunt hatte war ihr Licht noch nicht merklich schwächer geworden. Ich veränderte darauf dieses Dochtrohr noch auf eine vortheilhafte Weise, indem ich die Wirksamkeit des äusseren Lufzuges minderte und dagegen die des innern beforderte, die früher etwas kegelfornige Flamme wurde hierdurch etwas aufgeblasen, sie erschien glänzender und weisser, und während eines sechsstündiger Brennens übertraf sie stets die Uhrlampe und verzehrte das Oel mit derselben Wirkung als diese.

Sinombrelampe mit überstehendem Reservoir, No. 4. Diese Lampe unterscheidet sich von der vorigen nur durch den äusserst geringen innern Durchmesser des Dochtrohm der nur 6 Millimeter beträgt. Als ich 'diese Lampe zuerst beobachtete, war ihre Flamme röthlich und in die Länge gezogen und ihre Intensität verminderte sich sehr schnell. Als der Oelzufluss vermehrt wurde, minderte sich zwar die Intensität weniger, aber die Flamme behielt ihre Form und

rithibe Fathe bei. Tele glaubte, es rithre diese vez der geritgen Wisking des inneren Laststroms her, und verkleinerte deller die Zoginge zum äussern Zoge, um jenem mehr Lobhustigheit zu ertheilen. Auf diese Art erhielt ich eine sehr weisse Rlamme, die während eines 7stündigen Brennens nur sehr geninge Veränderungen in der Intensität erkitt. Ka hingen bei dieter Lampe also die Veränderungen der Intensität verziglich von der unvollkommenen Verbrennung der brenbaren Dünste ab, die zu viel Kohle am Dochte absetzten. Diese unvellkommene Verbrennung, welche sich bei Dochtröbren mit grösserem inneren Durchmesser durchaus nicht migt; rührt daher, dass wenn man den innern Dnrchmesser des Rohrs verkleinert der innere Luftstrom in weit grösserem Verhältnisse abnimmt als der Umfang des Dochtes, und folglich als die Menge des verzehrten Oeles. Wenn daher bei Dechtröhren von grossen Dimensionen der von selbst entstehende innere Lustzug schon mehr als hinreichend ist, um eine wilkbrumene Verbrennung zu bewirken, so muss man dagegen hei kleinen Dochtröhren den äussern Lustzug mindern, the dest innern zu befürdern. Bei zwei Dochtröhren z. B. deren eine 12 und die andere 6 Millimeter im Durchmesserhat, verhalten sich die inneren Luftsröme zu einander wie 444, die verzehrten Oelmengen dagegen wie 2:1, wenn delier auch die gewöhnliche Geschwindigkeit des innern Luftstroms für die erste hinreichend ist, so ist sie es dech nicht mehr siir die zweite.

Bei diesen kleinen Dochtröhren ist auch der Kinfluss der Weite der Hülse selbst auf die Gleichförmigkeit des Lichtes weit geringer als bei der grösseren. Der Grund davon ist keicht einzusehen, denn die Consumtion des Oeles ist bei kleinen Dochtröhren weit geringer und der Umfang des Dochtes, der das Oel kiefert, ist der Consumtion proportional, auch ist der Weg, den das Oel bei kleinen Dochtröhren bis zum Rande des Dochtes zu nehmen hat, weit kleiner als bei grossen. Jedenfalls aber wird das Oel in weiten Dochthülsen dech mit mehr Wirkung verbronnen als in engen.

tificad scho Lonipe. Diese Lamps wir getted the Oclaiveau stand 6 Millimeter tief im Dochtrohre und ver-t änderte sich während des Brennens nicht merklich. Sie hätte demnach selle gute Resultate geben mussen, da die Speisungs se voltkommen als möglich war, dennoch war diess nicht der Fall, sie brannte das Oel schecht und die Verändersegen in der Intensität der Flamme waren sehr beträchtlicht Diess konnte nicht von zu grosser Enge der Dochthülse herrühren, denn diese war 6 Millimeter weit und das Oel umgahl den Docht sehr sichtlich ohne merklich abzunehmen, die Hülse war aber oben nicht verengt und diesem Umstande ist die schlechte Wirkung der Lampe zuzuschreiben; der Dockbefand sich in demselben Zustunde, als wärt er frei in ein mit Oel gefülltes Geläss getaucht. Es ist bekannt, dass is diesem Faile das Oel, welches den Docht umgiebt, sich er hitzt und bis zur Oberfläche des Oeles herab sich zersetzt und del Docht selbst sich bis auf die Oelfläche herab schwärzt, worauf sich dann viele Kohle im Duchte absetzt und das Licht demzufolge sehr schnell abnimmt. Dasselbe bemerkt man täge lich an den schwimmenden Nachtlämpchen, die Kohle, welche sich im Dochte derselben auftänft, verstopft die Poren, si das sie endlich ausboschen. Ein gleicher Erfolg muss auch in diesem Dochtrohre statt finden mir in geringerem Grade wegen der Nihe der Wande des Dochtrohrs, die das Oel lieb ständig abkühlen, und ihm keine sehr hohe Temperatur and zunehmen erlauben.

Man sieht hieraus, wie wichtig es ist, die Dochthülse an ihrem obern Ende zu vereugen, so dass sie den Docht fast berührt, dann wird namlich die Wärme des Oeles, welches sich über das Dochtrohr hinaus erhebt, von diesen selbet abgeleitet, sie theilt sich dem innerhalb des Rohrs behndlichen Oele nicht mit und die Verkohlung des Dochtes geht nie bis zum Rohre herab, so dass über diesem, wie bei dem Uhrlampen, immer einer Stelle weiss bleibt, das Brennen mag to lange dauern als es will. Durch Anwendung sehr weiser nach oben verengter Dochtrohren können die Gir and schen

Lampen mit gleichbleibendem Nivean.

Thilorier's hydrontatische Lampe. Diese Lampen erheiden, wie man aus den beiden obigen Tabellen ersieht, mar sehr geringe Veränderungen ihrer Intensität im Verlaufe von siehen Stunden und das Oel verbrennt in ihnen sehr vortheilhalt, manche übertrifft hierin sogar die Uhrlampe.

Diese Vorzüge vor allen andern intermittirenden Lampen haben ihren Grund einzig und allein in der Form der Dochtröhren. Sie brennen um so vortheilhafter, je kleiner diese sind, indem sich die verschiedenen Flammentheile um miher sind, und sich um so mehr gegenseitig erhitzen, eipan je geringern Durchmesser die Dochtröhren haben. Die Lampe No. 11, welche den geringsten Durchmesser hatte, mandiant einem Reservoir, das eigentlich zu einer grösseren Lampe gehörte, das Niveau sank daher weniger, als bei einem kleineren würde der Fall gewesen sein, und deshalb erlitt. auch diese Lampe nur sehr schwache Veränderungen withrend eines siebenstündigen Brennens. Obwehl die in Rede stehenden hydrostatischen Lampen die besten von allen denen and, welche im Handel vorkommen, so würden sie doch nach einiger Verbesserung fähig sein, die in Verminderung des ausseren Lustzuges besteht und dann darin das Niveau vellkommen constant zu machen. Letzteres würde indessen nicht ohne Schwierigkeit und daher ohne besonderen Vortheil sein.

Gasbelouchtung.

Die Intensität des Gaslichtes, es sei nun durch Destillation von Steinkohlen oder von fettigen Substanzen gewonnen, misst man auf dieselbe Weise wie die Intensität alles übrigen Lichtes. Da man aber die Consumtion des Gases innerhalb einer gegebenen Zeit, nicht wie bei festen und tropfbarflüssigen Substanzen durch Wägen des Apparats vor und nach dem Versuche bestimmen kann, so muss man seine Zuflucht mit Messung des Gasvolumens nehmen, was am einfachsten

Gasometers geschehen kann.

Brande fand, dass, um ein Moht hetvormbringen, det dem von 10 Wachnkerzen gleicht war, in der Stunde verzehrt wurden:

2600 engl. Cultikanlle oder 42,58 Litres Kohlen wasserstoffgar im Maximo (gas hydrogène deute

3Theilen Kohlenwasserstoffgas in Maximo u. I Theil reines Wassers stoffgas.

Bei Vergleichung einer gewöhnlichen Gasflaume zu einer Carcel'schen Lampe, welche 42 Grammen Oel in de Stunde verzehrte, erhielt icht folgende Resultate:

zzri wys Grace	der Lampe	Intensitat d. Gasflamme	Consumtion in 1 Stunds unt.d. gewöhnl. Drucke.
Steinkahlengas	100	127	136 Litres.
Oelgas	100	127	38 —

Die gewöhnlichen Brennröhren, welche man bei Gasbeleuchtungen auzuwenden pflegt, aind nicht ganz vortheilhaft
eingerichtet, denn die Luftmenge, welche der Flamme zugeführt wird, ist viel zu gross. Um die grösste Intensität der
Gaslichtes zu erhalten, muss man den Luftzug entweder durch
Bourguignon's Rauchverzehrer oder durch Verengerung
der untern Zugange zu den Luftkanalen vermindern. Durch
Anwendung dieses Verfahrens kann man das Gaslicht un
60 p. C. intensiver machen.

Vergleichung der verschiedenen Beleuchtungsarten unter einander.

Die Wahl irgend einer Beleuchtungsart hängt zwar von einer Menge besonderer Umstände ab, doch ist immer, besonders bei Fabriken und grossen Anstalten überhaupt, der

den Um-

Rude des Lichtes einer der wichtigsten bestimmenden Umstände, weshalb dem auch nur in Beziehung auf ihn hier die verschiedenen Beleuchtungsarten verglichen werden sollen. Die nachstehende Tabelle ist aus den früher gegebenen Vebersichten zusammengestellt und bei den Lampen ihre mittiere Intensität aus eieben Stunden angenbunnen.

Art der Belouchtung,	Intensität d. Lichtes verglichen mit der einer Uhrlampe, die 42 Gramm, Gel in d. Stunde verzehrt, u. diese =100 gesetzt,	Consumtion in 1 Stande in Gram-men,	des Kilo- gramms,	Kosten des Lichtes in der Stunde,
TeleHobe (6)	10,66	8,51	fr. cest.	fr. cont.
Talglipht (6)	8.74	7,51	1 40	- 010
Sparlight	7.50	7,42	2 40	- Q17
Wachshieht (5)	13,61	8,71	7 60	_ 057
Waltrathlicht: (5)	14,40	8,92	7 60	- 058
Stearinsäurelicht (5)	14,30	9,35	6	- 055
Uhrlampe	100	42	, 0	- 058
Lampe mit breit. Docht		,		- 000
Cylinder	12,05	11		_ 015
Astrallampe	31	26,714		_ 037
Sinomhrelampe mit			Ì	
ringf. Reservoir (1)	85	43	<u> </u>	_ 060
Smombrelampe, obere			[" "
Reservoir (4)	41	18	1 40	_ 025
Lampe m. überstehend			1	
Reservoir	90	43	ļ	- 060
Grard'sche Lampe	63,66	34,71		- 048
Hydrostat, Lampe No.	107,66	51,143		- 071
	2 80	36,61		- 051
e (31,85		- 044
· · 4		17,26	ز	- 024
Steinkohlengas	127	136 Litr.		_ 05
Oelgas	127	38 —		- 05

2815

ers of the first

•

.

Porgleichung der verschledenen Beleuchtungs-

Art der Belenchman. Brennmateriat um. bringen, deich dem einer Uhrlampe, die 42 Or. Oek in der Stunde verzehrt Grammen 70,35 1 40 - 098 83,92 1 40 - 120 88,93 2 40 - 237 64,04 7 60 - 486 7 60 - 486 7 60 - 486 7 60 - 478 Stearinsäurekerze (5) Stear			
Art der Reiencheuse bringen, gleich dem giner Uhrlumpe, die 42 tr. Oet in ster Stunde verzehrt Telgifcht (6) 70,35 1 40 - 698 85,92 1 40 - 120 88,93 2 40 - 237 64,04 7 60 - 486 7 60,24 7 60 - 486 7	Application of the State of the		1 3
Pringer, sleich dem einer Untumpe, die 2 tr. Oet in der Stunde verzehrt Stunde v		United to the contract of the	
Sparlicht (6) Sparlicht (6) Stunde verzehrt Stunde verzehr			Koste
Pulgifelit (6)	Art der Belenchman	there ear of out down	in deal.
12 Or. Oct in der Stunde verzehrt 1	0.40,000,000	ainer I belgeme die	Stunde
Tulgifcht (6) (8) Sparlicht (6) S	migram in the series with the series of the		
Tulgifcht (6) (8) Sparlicht (6) S			
Telglicht (6)		Grammen fr. cent	fr. cent
Sparlicht (6) 98,93 2 40 - 237 40 237 40 40 40 40 40 40 40 4	Poloticht (6)		
Sparlicht (6)			-
Wachskerze (5) Wallrathkerze (5) Stearinsäurekerze (5) Shringe Lampe wit breitem Docht Stearinsäurekerze (5) Shringe Lampe wit breitem Docht Stearinsäurekerze (5) Shringe Lampe wit breitem Docht Stearinsäurekerze (5) Shringe Stearinsäurekerze (5) Shringe Stearinsäurekerze (5) Stearinsä			ويندان السوو
Steaminsäurekerze (5) 61,94 7 60 - 478 65,24 6 - 371 65,24 65,24 6 - 371 65,24	Sparlicht (6)	98,93 2 40	- 237
Steaminsäurekerze (5) 61,94 7 60 - 478 65,24 6 - 371 65,24 65,24 6 - 371 65,24	Wachskerze (5)	64.04 7 60	- 486
Stearinsäurekerze (5)	Wallrathkowa (5)		1,000
12 2 2 2 2 2 2 2 2 2			
Sampo wit breitem Docht 88 86,16 12 12 12 12 12 12 12		65,24 6 -	- 378
Sampo wit breitem Docht 88 86,16 12 12 12 12 12 12 12	Ehrlampe	42. T	1- 058
**************************************		of 88	128
- m üherstehend. Res. Lampe mit überstehend. Reserv. Cirard'sche Lampe No. 1 No. 2 No. 3 No. 4	31 3		
- m üherstehend. Res. 43,90 Lampe mit überstehend. Reserv. 47,77 Lampe mit überstehend. Reserv. 47,50 Lampe Mo. 1 Lampe No. 1 Lampe No. 2 Lampe No. 2 Lampe No. 3 Lampe No. 3 Lampe No. 3 Lampe No. 4 Lampe N			
Lampe mit überstehend. Reserv. 47,77 1 40 - 066 Grand'sche Lampe No. 1 54,52 - 076 Eydrostat. Lampe No. 1 47,50 - 066 - No. 2 45,67 - 069 - No. 3 42,46 - 059 - No. 4 35,33 - 053 Steinkehlengas 107 Litr. kost 3 - 039			- UZE
Lampe mit überstehend. Reserv. 47,77 1 40 - 066 Grand'sche Lampe No. 1 54,52 - 076 Eydrostat. Lampe No. 1 47,50 - 066 - No. 2 45,67 - 069 - No. 3 42,46 - 059 - No. 4 35,33 - 053 Steinkehlengas 107 Litr. kost 3 - 039	— m üherstehend.Res.	43,90	- 061
Freinkehlengas 6 1 2 47,50 - No. 2 45,67 - No. 3 42,46 - No. 4 35,33 - O58 107 Lite. kost 3 - 039			- DEE
No. 2 45,67 - 069	NAME OF THE OWNER OWNER OF THE OWNER OWNE		
No. 2 No. 3 No. 4 No. 5 No. 4 No. 6 No. 6 No. 6 No. 7 No. 9 No. 10 N		F	1 1 3 1
No. 3 No. 4 No. 4 No. 4 107 Litr. kost 3 - 039	Mydrostat, Lampe No. 1	47,50	- 005
No. 3 No. 4 No. 4 No. 4 107 Litr. kost 3 - 039	No. 2	45.67	- 068
Steinkohlengae 35,33 J - 053 - 039	Account to the second s		
Steinkohlengas 107 Litr. kost 3 - 039			
Stormwarten Can	Contract of the contract of th		- 604
	Steinkohlengas	107 Lite. kost 3	- 039
061205			1 nap
	Acitan	30	- 000

Aus dieser Tahelle ergiebt sich, dass die Beleuchtung mit Wachskerzen die theuerste und die Gasbeleuchtung die billigste ist.

Bei grossen Austalten wird der Kostenunterschied zwichen der Beleuchtung mit Oel und Gas noch weit bedeutender sein, als er in der Tabelle angegeben ist, denn um beide
Beleuchtungsarten genau zu vergleichen, müsste man auch
noch die Kosten der Anschaffung und der Unterhaltung der
Lampen, die Arbeit beim Füllen und Reinigen derselben,
den Aufgang von Dochten und Cylindern mit in Rechnung
siehen. Die Berechnung wird für jeden besondern Fall leicht
nnzustellen sein, denn man wird die Kosten der Aulage von

beiderlei Brennapparaten leicht im Voraus bestimmen können. Der veränderlichen und nicht vorhergesehenen Ausgaben werden aber bei der Gasbelenchtung immer weniger sein, denn bei dieser fallen die täglichen Kosten weg und die Leitungsröhren und Brennröhren nutzen sich nicht merklich ab, so oft also grosse Anstalten mit seststehenden Lichtern belenchtet werden sollen, und das Gas kann aus grossen Apparaten zum angegebenen Preise erhalten werden, so wird die Gasbeleuchtung immer die vortheilhasteste Beleuchtungsart sein.

William werden kann.

ents .

Hai

m,, ·

willian in the

delicites bildensepolateurik ehriem Katrischrägschaus und surdigen genäum delicitet verschrieben genäum delicitet verschrieben genäum delicitet verschrieben genäum delicitet verschrieben delicitet verschrie

dern Kning stenken in 120 gan dealt a vertiginget kning nach dern der gestellt hand bestellt hand be

Too 5. Mai. 1827.

national date of a later of the Pictors Service in the Pictors Service Service in the Pictors Service in the Pictors of the Pi 1/340 millembitung des Stable: (Repartery of gi ides Oct. 1896. p., 205 and London journ, eglected; the sinflusterich or and the confidence with Million Phone Sink . 4 Theile Zink . 4 Theile Welle Party Silber their Bedocking mit Robbinstinb. with Webschille and Indictor Graphittiegel in citiens which henden Windosen zusammen, und granulite die gesthechte Mabbe durch Eingiessen in Wasser. Die Herren M. und nennen diese Masse, sonderbar genug, Meteorpulver. Unit Moteorstahl selbst zu bereiten, werden nun 24 Pfund Stall In Stücken mit 8 Unzen Meteorpulver, 6 Unzen gepülverteil chromsauren Blei, 2 Unzen gebranntem Kalk, 2 Unzen Put sellanerde und l'Unze Kohlenstaub gemengt und auf die gui wöhnliche Art in einem Stahlachmelzosen eingeschmelzen Auf diese Weise soll man einen zur Damascirung geschicht ten Stahl von der besten Serte erhalten.

Man könne übrigens, um verschiedene Muster des Dams
stes zu erhalten, die Menge der Zuschläge etwas abändern,
auch mehr oder weniger Kohlenstaub anwenden, je nachdem
der zu gebrauchende Stahl härter oder weicher, und je nachdem der Cementstahl weniger oder stärker cementirt sei. Das
ist mithin so zu verstehen, je mehr der Stahl schon Risenkohle enthält, um so weniger Kohlenzusatz bedarf er. Die
Putentträger meinen, dass der Kulk und die Porzellanerde
bles als Schmelsmittel thienen. Es steht aber wohl zu weit
mitthen, dass sich auch ein geringer, Antheil von Erdenstell

talleiden bilde, welche mit in den Stahl übergehen, wie nich denn z.B. Sililicium und Aluminium schon in Stahlarten gefunden haben.

Zum Damasciren selbst wenden die Herren M. und S. als verzüglich wirkend, eine Mischung aus 19 Theilen Weinenig und 1 Theil Salpetersture ab.

2) Taylor's Methode das Gusseisen zu verbessern. (Repert. of patent inventions, Oct. 1826 p. 250.)

Man soll einen Strom von Kohlenhydrogengas über das im Stücken zerschlagene glübende Kisen streichen lassen, ocht and allenfalls zur Och, in den Grund des Ofene, in welabem man das Eisen schmelzt, einspritzen.

Die Herren G. und C., welche diese Neuigkeit im Bulletin des sc. techn. mittheilen, meinen, dass der Patantträger wahl nicht ernstlich gemeint sei, dieses Verfahren wirklich in Ausühung au bringen. Indessen wissen wir bereits, dass Gelgouhoun guten Stahl bereitet, indem er aus Steinkolfen autwickeltes gutes Kohlenhydrogengas über glühendes Schmiedeeisen leitet, und so scheint es demnach, als went der Kohlenstoff in Gasform durch Hydrogen aufgelöst, das Kisen leicht durchdringe. Denn dass, wie Taylor sich ausdrückt, das Kohlenhydrogengas sich selbst mit dem Kisen unbinde, ist wohl nicht anzunehmen. Diesem nach ist wahl zu glauben, dass ein weissen sprödes kohlenstoffarmes Raheisen durch einen solchen Process auf ühnliche Weiss verbessert werde, wie as die Steyermärker durch das Bruten, d. i. durch eine Gementation mit Kohlenklein thun.

3) Metallurgie pratique, on exposition detaillée des divers procèdés pour obtenir les metaux utiles précedé de l'essai et de la préparation des minerais; par MM.D... et L... 1 Vol. in 12 de 347 pages et 8 pl. Prix : 4 fr. 50 cent. Paris 1827. Malher et C:

Es wird von diesem Werke gesagt, es sei eine gute Compilation nach den Werken des Brogniart, Villefosse, Guenywaau, Karaton M. S. W. So. wie nach adentification of contra maintained to be a superior of the contract of the co

De Under dat läbenmetelmeinte und Brischen mit Torftden Gräflich Einsiedelschen Histonverke Lauchhammer nit
der Flamme eines guten Torfes Eisen umgeschmolzen und dat
Puddling fischen ohne vorweigehende Verfeinerung der
Robeisens ausgeführt hat. In dem vor mir liegenden Bulletin
wird ein Auszug eines Schreibens des Hrn. A lex *) tan Hrn.
Dorthiet diesen Gegenstand betreffend mitgetheilt, und bil
dass dass dem Puddlingfrischöfen mit Steinkohlen seit
dass man dem Ofen ein mehr niedriges Gewölbe gegeben hat
be, und dass er mit einer sehr erhöheten Esse versehen seit

Aus mündlicher Mittheilung des Hrn. Alex ist mir noch bekannt, dass ein vorzüglicher Vortheil bei diesem Frischel dadurch erlangt wurde, dass man den Schmelzenum in des Ofen, nicht wie gewohnlich am Ende des Heerdes, sonder dicht unter der Feuerbrücke anlegte, wodurch das Robeischschneller einging, und sich länger als gewöhnlich beiss ein bielt. Den guten Torf, welcher bei diesem Processe gebenscht wurde, können die Laser aus der im nächsten Hefte diesem Reitschrift vom mir mitzutheilenden technisch-okemischen Prilang mehrerer Torfarten kennen lernen, auch habe ich in meinem nen etschienenen Genordrisse der allgemeinen Hitten beiden S. 76. dieses Processes Erwähnung gethan. Es wich durch diese gelungteten Arbeiten aufs Neue bestätigt, was mehnit einem guten, dichten, erdenarmen Torfe auszurichten vermag mit einem guten, dichten, erdenarmen Torfe auszurichten vermag

6) Ueber den Vortheil kleiner Cupoloufen zum Lisenum schmelzen von Gill. Technic. Reposit, Janv. 1827. p. 31.

Gill schmelzt das Roheisen in einem 5 Fuss hohen und 16 Zoll am Boden im Durchmesser haltenden Ofen, welcher die Gestalt eines umgekehrten Kegels hat eine Der Ofen

Hr. Atex ist ein Keissiger wissenschaftlicher Zögling des Lauch

nen Platten bingefasst. Man kaim in dielene Ofatvaligilien 33 Cent. Roheisen einschmelzen, und soll dabei die Hälfte Coaks weniger, als in höhern Schachtofen gebraliellen.

. . . . No. 6. Juin 1827. ...

Luplanche (Aus den Annales des Mitte Till.

Heft 6. 1826. p. 595s)

Das hier beschriebene- Verfishren, Coaks zu Bereiten, serchnet sich dadurch von tienen bisher bekannten Verkölllangen dieser Art aus : dass man durch dasselbe auch das Steinkohlenklein in Meilern verkohlen kann. Das angefeuckjete Steinkohlenklein wird nämlich in verschiedenen Laken zu einem kegelförmigen oder länglicht prismatischen Meiler angeschlagen. Natürlich Würde nun ein solcher Meiler ohne millinglichen Luftzutritt nicht brennen. Um dieses zu bewerkstelligen, bildet man zuerst eine perpendiculaire Zintegame durch Aufstellung eines 4 Zoll im Durchmesser hall unden Quandelpfahles. Zur Bildung dreier Reihen herizon nier Züge werden runde, etwas weniges konisch gestalteit Formhölzer verfortigt, die an ihrem dickern Ende einen ei sernen Ring zum bequemen Ausziehen haben. Ist nun der Quandelpfahl eingeschlagen, so legt man zuerst eine Zall dieser Formpfähle ein, und schlägt eine Schicht feuchtes Kehlenklein darüber; dann legt man die zweite Reihe dele selben, und wieder eine Schicht des Kohlenkleins; daram die dritte, werauf sodmin der Haufen vollendet wird; durch behutsames Ausziehen des perpendiculairen und der horizontelen Formphähle entstehen nun communicirende Lustkanäle in dem Meiler. Die Anzündung des Meilers erfolgt von oben. and die weitere Behandlung ist die bekannte. Die conischeil Meller haben eine Hölle von 3; Fuss; an der Basis einen Burchmesser von 12 Fuss, und oben 7 Fuss. Die Verkoakung eines solchen Meilers dauert 6 bis 12 Tage. Die Steinkohlen verlieren 50 p. C. am Gewicht, geben aber en Seaster Wolann air Gualar in gold throatelf Sellekent - water

Bei gutte sistematin Sebwarzkahlen vardiere webt die int Veriehren sile Aufmerkeanskeit der Hättenleute.

- 2) Prüfung einiger Zinnhüttenprodukte durch die metallurgische Bearbeitung der Zinnerze erhalten, von Berthier, (Ann. des Mines T. 13, No. 6, p. 463.)
- 1818 zu Poulluouen verschmolzen wurden. Berthier versichert aus diesen Erzen eine eisenfreies Zinn erhalten zu haben, wenn er sie mit die hres Gewichtes an Kohle in einem irdenen Tiegel geschmolzen und das erhaltene metallische Pulver mit de seines Gewichtes kohlensauren Kali zum zweigten Male geschmolzen habe.
- b) Ueber mehrere Zinnhüttenprodukte von Altenberg in Sachsen. Eine geringe Menge von Eisen mache dieses Zius brüchig, aber eine auch selbst bedeutende Menge von Wolf ram- oder Scheelmetall, welches sich in diesem Zinne finds Indere die Eigenschaften nicht. Um dieses Zinn eisenfrei 📰 erhalten, schlägt der Verfasser vor: man solle den Zinne stein mit Kolde gemengt anhaltend einer pur mässigen Glübhitze, bei welcher sich wohl das Zimnoxyd, aber nicht das Kisenoxyd reducire, aussetzen, also aussaigers. Auf ähnlicht Weise solle man auch Zinn aus den Schlacken saigern. Der Yorschlag unter a, mochte wohl zu kostspielig aur Darstelling eines reinen Zinnes im Grossen sein, und was b anbetrille so eignet sich nach neuen Erfahrungen in Altenberg der Kiet selzuschlag bei der Verschmelzung eisenhaltiger Zinnerne au esten zur Abscheidung des Eisens. Dieses tritt als Oxyde mit dem Kiesel zu Eisensilicat zusammen und geht in die Man musa besiirchten, dass das Aussaigera sein Schwierigkeit, um die gehorige Menge Zinn auszubringer haben mochte.
- c) Ueber mehre Produkte Cornwallischer zu Peutance von schmolzener Erze. Letztere gaben eisen- und wolframhaltige Produkte, gleich jenen der Altenberger Hütten. Berthiet versichert: dass er aus den Schlacken dieser Erze dorch schmelzen mit einem Zungten von metallischen Eisen. de

Zinn abgesondert habe; hingegen habe er versucht, den Eisengehalt des Zinns durch Verschmelzen mit Schwefelkies mitrennen, was ihm (sehr natürlich) nicht gelungen sey. Es habe sich eine Tripelverbindung von Schwefelzinn und Schwefeleisen gebildet. Bei der Schlackenreduktion durch Kisen steht wohl auch zu befürchten, dass das Zinn eisenhältig ausfallen möge.

- d) Englisches Kornzinn enthalte nur eine Spur von Eisen; ordinaires englisches Zinn von guter Art enthalte 0,0024 Kupfer und gemeines schlechtes 0,0116 Kupfer und 0,0020 Eisen.
 - 3) Verfülschung des schwefelsauren Quinins. (Journ. de Pharmacie. Dec. 1826. p. 640.)

Morin hat gefunden, dass dieses Salz zuweilen durch Mannit verfälscht vorkomme. Man könne diese Verfälschung leicht entdecken, wenn man ein so verfälschtes Salz mit kalten Wasser behandele, welches den Mannit unaufgelöst zurück lasse.

No. 7. Juillet 1827.

1) Die Zubereitung der Krapplacke nach den Herren Robiquet und Colin. (Extrait du rapport de MM. Chevreul et Thenard a l'Acad. roy. des sciences, inséré dans le Globe du 24. Fevr. 1827.)

In Frankreich werden (so wie in Deutschland) mehrere Sorten Krapplack versertigt, deren Bereitungsart zum Theil geheim gehalten wird, zum Theil bekannt ist. Die Berichterstatter rühmen mit Recht die solgende Zubereitungsart der Herren Robiquet und Colin als höchst einich und am wenigsten kostspielig.

Sie wählen zu dieser Versertigung der Krapplacke die besten Krappwurzeln von dem Durchmesser eines Federkiels, deren Bruch röthlich braun, von lebhaster Farbe ist, und deten Pulver bräunlich-roth erscheint.

Ein Kilogramm des Krapps wird in 4 Pfund Wasser eingerührt und 10 Minuten lang macerirt. Die entstehende Erühe wird gelinde abgepresst, und mit dem Rückstande wird dasselbe Verfahren noch zweimal wiederholt. Er verbleibt

hierand von einer schöuen Rosenfarbe. Nach dem Abtrochnen bringt man den entgelbten Krapp mit der Halfte seine Gewichtes Alaen in 5 bis 6 Theile Wasser, und lässt de Gemenge in einem Wasserbade 2 - 3 Stunden in einem gweckmassigen Gefasse sich erhitzen. Die Farbebrühe wird darch ein leinenes Tuch abgesondert und durch Papier fi-Zur Fällung der Lacke wendet man so vi,l basisch kohlensaures Natron au, als der Alaun zu seiner Zersetzung bedarf; theilt dieses in drei gleiche Theile und macht daram drei Antheile Solution un Wasser. Nun wird durch 4 der Natrons der erste Antheil Lack; sodann der zweite nach Abfiltirung des ersten, und daraus der 3te Autheil viedergeschlagen. Es versteht sich, dass jedes Praecipitat gut ausgeausst und vorsichtig getrocknet wird. Man erhält so drei Lacksorten, deren Schönheit von der ersten zur dritten abnimmt. Auch das Absüsswasser giebt noch einen ganz guten Lack.

Die Berichterstatter verglichen diese Lackarten mit drei Sorten in Frankreich im Handel befindlichen, nämlich mit dem des Bourgois, des Cossard und des Merimés. Sie fanden folgendes: Die drei Lacksorten des Robiquet und Colin deckten besser, als die Lacke des Merimée, und weuiger, als die des Bourgois. Die Farbe der ersten Sorte glich sehr der Farbe des Cossard'schen Lacks, und die der andern beiden stand zwischen der des Cussard'sches und Merimee'schen in der Mitte. Der aus dem Waschwasser bereitete Lack deckte besser als der schöne Lack des Merimée und stand in Hinsicht auf die Farbe zwischen den Lacke des Merimée und Bourgois in der Mitte. Es wird noch bemerkt, dass die Herren Robiquet und Colin bei dieser Gelegenheit den Farbestoff Alizarin entdeckten und dass die Zubereitung ihrer Lacksorten weniger kostspielig und zeitraubend als die bekannten sei. *)

2) Gautier's Verfahren, das eisenblausaure Kali zu bereiten. (Journ. de Pharmacie. Jane. 1827. p. 11.)

Gew halich wendet man bekanntlich bei der Zuhereitung des eisenblausauren Kali's aus thierischer Kohle, des

^{*)} Vergi. d. J. H. I. p. 96,

ische kohlersaure Kali an. Gautier bedient sich statt sen des Salpeters, und versichert auf diese Weise eine ssete Ausbeute an eisenblausaurem Kali zu erhalten. Schade, dass Gautier dieses Mehrausbringen nicht durch den nachgewiesen hat. Er vermuthet, dass die Elemente Salpetersäure bei dem Processe der Blausäurebildung Rolle spielen, und es ist dieses auch wohl anzunelmen. Sauerstoff der Salpetersäure träte sonach an einen Theil Kohlenstoffes, indem der Stickstoff sich mit dem Kohwasserstoff zu Blausäure verbände. Gautier lässt Blut iner Kupferpfanne durch die Wärme gerinnen, und sondas Blutwasser durch eine Presse ab. Der zurückgebene Blutkuchen wird sodann wieder in die Pfanne getht und erwärmt. Hierbei werden auf 3 Gewichtstheile tkuchen (trocken angenommen) 1 Theil Salpeter und 10 mhammerschlag eingerührt, wobei die Masse noch Feucheit genug hat, um den Salpeter aufzulösen. Man lässt das Gemenge an einem warmen lustigen Orte trocknen, bei der Salpeter die Fäulniss des Blutkuchens verhindert. völlig getrocknete Masse wird in gusseisene cylindrische sfe gefüllt und durch Flammenseuer in einem Reverberir-1 zu mässiger kirschrother Glühhitze gebracht, und so lange derselben erhalten, bis sich kein Rauch mehr bemerken Nach völliger Erkaltung der Töpfe nimmt man die kohlte Masse heraus und wirft sie in hölzerne Fässer, iche 15 bis 16 Gewichtstheile der Kohlenmasse Wasser Nach einigen Stunden Aufweichung filtrirt man Gemenge durch leinene Spitzbeutel. Die Lauge wird bis 32° des Beaumé'schen Aräometers eingedampft und abthit. Es schiesst sodann zuerst — merkwürdig genug s bedeutende Menge neutrales (zweiatomiges) kohlensau-Kali an. Die überstehende Mutterlange enthält etwas bash kohlensaures, und ist reich an eisenblausaurem Kali. d bis zu 34º Beaumé eingedampst und abermals crystalli-Gautier lässt die Krystallisation in hölzernen mit nblech ausgesütterten Gesässen vor sich gehen. Sie ist nach igen Tagen beendigt und liesert grünliche Krystalle, wel-15 *

che nun nach einer wiederholten Auflösung und Krystallisstion das eisenblausaure Kali in gelben tafelartigen Krystallen liefern. Schliesslich bemerkt Gautier noch, das er einige Male ein Gemenge aus Salpeter und Pottasche augewendet, und jedesmal mehr eisenblausaures Kali als beder Anwendung der Pottasche allein erhalten habe.

3) Ledham's neue Methode, das Leuchtgas der Steinkohlen zu reinigen. (Lond. journ. of arts, Mai 1827.)

Man soll, anstatt das Gas mit Kalkmilch zu waschen einen Strom von Ammoniakgas bei dessen Entwickelung init ihm gemischt, in das Wasser des Gasbehalters eintreten las sen, wonach das Gas sehr gereinigt ein schönes weisses Licht gebe und eine starke Leuchtkrast besitze. Es wird versichert, dass diese neue Reinigungsart des Leuchtgases in der grossen Gasmanufactur der Compagnie von Birmingham und Staffordshire mit Erfolg ausgeführt worden sei. und Ersparniss an Kosten in Vergleich mit der alten Waschmethode gebe. Es ist nicht angegeben, auf welche Weise man sich ein wohlfeiles Ammoniakgas bereite. Es dürste sich wohl dazu das wässrige Steinkohlendestillat, welches man bei der Gasbereitung in Menge erhalt, am besten eignen. Mit der nöthigen Menge Aetzkalk erwärmt, giebt dasselbe viel Ammoniakgas. Die Entbindung könnte aus einer gusseisernen tubulirten Blase vor sich gehen.

4) Kimbal's Methode, das Eisen in Stahl umzuändern. (Patent.) (Lond. journ. of arts. Mai 1827. p. 141.)

Obgleich die englischen Patente so manche widersinnige Recopte geben und ich keinesweges Willens bin, ein ind shassihen zur Langweile der Leser hier zu verzeichnen, so is soch fotgende sonderbare Art Stahl zu bereiten, hier nicht gazz zu übergehen, da bekanntlich schon Rinmann und andere der Gementkohle salzige Substanzen zuzuschlagen, rathen. Man menge, sagt Kimbal, I Unze Salmiak, eben so viel Borax und Alaun mit ! Unze Kochsalz, lasse das Gemenge roth gluhen und pülvere es. Ferner menge man 2 Quart, gepülverte gebrannte Thierhaut mit eben so viel ge-

pülverten gebrannten Pserdehus, (jede Thierkohle sollte wohl das nämliche leisten) einer Pinte Kochsalz, einem Quart Weinessig und 2 Quart Wein (?) zu einer Paste, welche man trockne und pülvere. Beide Pulver menge man genau, und cementire mit diesem Pulver das Eisen unter Bedeckung mit Sand. Auf diese Weise kann man jedes eiserne Instrument, wie Messer und u. dgl. in Stahl umändern.

5) Ueber Alkoholbereitung aus Flechten, von Roy. (Ann. de la Soc. Linn. de Paris. Juill. 1826. p. 219.)

Der Verfasser schlug vor, das Mchl der Flechten Lich. islandic.?) durch Schwefelsäure in Zucker umzuändern, und diesen Zucker (dem Stärkzucker der Kartosseln ähnlich) vergähren zu lassen. Weil mehrere Flechten 36 bis 44 p. C. Mehl geben, müsse sür manche Länder eine solche Alkoholbereitung vortheilhast sein. Leorier hat Roy's Versuche wiederholt, und gesunden, dass 29 Kilogramme Moos, 6; Litre Branntwein zu 21° Stärke geben können. Es wäre wohl der Mühe werth, diese Versuche in unsern waldigen sechtenreichen Gebirgsgegenden zu wiederholen.

6) Tilloy's Verfahren, Morphin aus getrockneten Mohnkapseln zu zichen.

Man bereite sich ein wässriges Extrakt aus den Mohnkapseln, und ziehe dieses durch Alkohol aus. Es bleibt gummigte Materie zurück. Die weingeistige Solution wird destillirt, bis das Residuum Syrupsconsistenz annimmt. Von
Neuem in der Retorte erwärmt, nimmt dasselbe die Consistenz der Melasse an. Man löse dieses Extrakt nochmals in
Alkohol auf, so sondert sich ausser der gummigten Materie
viel salpetersaures Kali ab. Die geistige Lösung wird abermals destillirt, und das zu erhaltende Extrakt in der nöthigen Menge Wasser aufgelöst, wobei sich eine beträchtliche
Menge harziger Theile absondern. Aus dieser so vorbereiteten Flüssigkeit kann man das Morphin entweder durch
Ammoniak, oder durch basisch kohlensaures Natron oder durch
reice Magnesia scheiden. Tilloy zieht die Ausscheidung
Jurch letzteres Hülfsmittel vor.

1) Bemerkung über die künstliche Puzzolane, von Vicat.

Raucourt de Charleville, Ingenieur der Brücken und Strassen, welcher sich mit der Bereitung der Puzzolane beschäftigte, glaubte, dass der Thon, welchen man zur Bereitung dieser künstlichen Steine zuvor im freien Feuer massig brennt, dabei Saucrstoff aus der Luft anziehe. cat ist nicht dieser Meinung, und stellte dieserhalb einige Glüheversuche mit einer weissen Thonart von Lonpiac, welcher aus 61,0 Kiesel, 31 Thon, 8 Wasser und einer Spur von Eisenoxyd in 100 bestand, an. Er glahete von dieser Thonart vergleichungsweise mehre Partien sowohl in verschlossenen hessischen Tiegeln, als auch offen auf eines Metallplatte. Bei beiden Gluhungsarten zeigte sich aber die Gewichtsveränderung des geglüheten Thons bis auf einige Decimaltheilthen gleich gross, nämlich 100 Theile Thon verloren im verschlossenen Tiegel geglühet 11,457 und im Fener in Berührung mit der Luft 11,500 bei einer gleichen Dauer Aus diesen Versuchen zieht nun Vicat des Feuergrades. das Resultat, dass der im offnen Feuer geglühete Thon keinen Sauerstoff aus der Luft angezogen habe. Da diese Angaben der Gewichtsabnahme sich in neun verschiedenen Versuchen ergaben, so kann wohl die obige Angabe, dass 100 Theile des untersuchten Thons 8 p. C. Wasser enthiel-Uebrigens giebt Vicat zu, dass ten, nicht richtig sein. im freien Feuer gebranoter Thon zur Bildung der Puzzolane besser als der in verschlossenen Gefässen gebrannte sei, und es verhalte sich des Thones bindende Kraft zu diesem Zweck, wie seine Auflöslichkeit in Salzsäure. An der Luft gebranze ten Thon setzte bei fünftägiger Digestion 12,40, in geschlossenen Tiegeln gebranuter 5.48 und gar nicht gebranuter nur 2,85 Theile Thonerde an die Salzsäure ab. Wenn nun anch durch diese Versuche die Absorbtion des Sauerstoffs durch den Thon als unwahrscheinlich dargestellt wird, so bleibs doch noch zu erklären übrig, wodurch das verschiedene Verhalten des Thons bei gedachten beiden Glühungsmethodes

hervorgebracht wird. In einer zweiten Note S. 123 wird noch bei Gelegenheit der Zusammensetzung eines wasserdichten Mörtels aus rohem Kalk und einem thonhaltigen Sande von Perigard, die Erklärung des Vorganges der Erhärtung dieses Gemenges nach Girard erwähnt, dass sich annlich chemisch gemischt ein Kalksilicat und ein Kalkaltminst mit etwas Eisencalciat bilde.

2) Zubereitung des Chlorkals nach Chonallier. (Memoire nur le chlorure de M. Chevallier, Paris 1827 et Ann. de l'Industr. 1827.)

Die Bereitung des Chlorkalks im Grossen soll am besten in Kammern gelingen, in welchen man den Mehikalk auf holzernen Tafeln dunn aufschichtet, und das Chlorges auf desselbe leitet. Kine solche Kammer ist 12 Fuss ins Gevierte und 8 Fuss hoch, aus einem kieselreichen Steine auf-Die Fugen werden mit einem Kitt aus gleichen Theilen Pechharz und trocknen Gyps verstrichen. Wo es in einem tauglichen Steine der Art mangelt, wird die Kamper aus Holz erbaut und inwendig mit Latten ausgeschlagen. Die dadurch entstehenden Zwischenräume werden mit Gyps, welchen man mit schwach schwefelsaurem Wasser aufreiht, und mit Gallerte und Kälberhaaren vermengt, ausgefillt. Die Kammer ist mit einer Thür versehen, welche auf das genaueste schliessen muss; auch hat sie am hintern Ende en jeder Seite zwei einander gegenüberstehende kleine Glasfenster, durch welche die Arbeiter die Farbe des Gases in der Kammer beobachten und den Gang der Arbeit nach diever führen können. Die hälzernen Tafeln in der Kammer, auf welchen der Kalk ausgebreitet wird, liegen etagenweise, and zwar 10 - 12 Zoll über einander, und es wird das Kalkmehl I Zoll hoch auf denselben ausgebreitet. Ist dieses geschehen, so werden die Fugen der Thüre mid der Fenster orgfaltig mit einem Thonkutt verstrichen. Man lässt nun durch ein Rohr (von Blei?) das Chlorgas eintreten und fahrt dennt so lange fort, bis der Kalk sich gesättigt hat, welches man erkennt, wenn das Gas in der Kammer gelblich von

Farbe erscheint. Mit grosser Sorgfalt muss die Arbeit in Hinsicht auf die Temperatur in der Kammer geleitet werden. Ist diese zu hoch, so wird ein Theil des Kalks in hydrochlorsaurem Kalk, zum Bleichen untauglich, verändert. Auf der obern Seite der Kammer ist ein kleines Wasserventib angebracht. Um das Chlorgas, welches sich etwa im Lebermaas entwickelt, zu benutzen, wird in eine der Seitenwände der Kammer ein gekrümmtes Bleirohr, welches in ein mit Kalkwasser gefülltes Fass niederreicht, eingeküttet. Man erhält dadurch nebenbei etwas flüssigen Chlorkalk zum Blei-Um den Kalk vollkommen mit Chlor zu sättigen, wendet man auch folgende Handgriffe an: Man belegt zuerst die Hälfte der Tafeln mit Kalk, und wenn dieser kein Chlorgas mehr absorbirt, unterbricht man den Process, breitet frischen Kalk auf die zweite leere Halfte der Tafeln aus. rührt dabei die schon ziemlich gesättigte Kalkschicht der erstern auf, und setzt nun den Process von Neuem fort. Durch die neue Berührung mit dem Chlorgase, wird nun der Kalk der ersten Tafeln ganz gesättigt und nach Beendigung des Processes ausgezogen, und die leer gewordenen Taleln werden wieder mit frischem Kalkmehl Vedeckt u. s. w. Einige Fabrikanten arbeiten vortheilhaft mit zwei mit einander is Verbindung stehenden Kammern, in deren zweite man das Chlorgas, wenn es sich im Uebermaas in der ersten anhäult. einlassen kann. Zwei Stunden nach Beendigung des Processes, füllt man den Chlorkalk in Fasser mit Papier ausgefuttert, indem man ihn fest eindrückt und mit etwas Gyps bedeckt.

Die Apparate zur Entbindung des Chlorgases kommen abweichend vor. In England wendet man entweder sphärischgestaltete Blasen ganz von Blei an, oder man stellt die untere Hälfte von Eisen und die obere von Blei her. Erstere
werden durch Wasserdämpfe, und letztere durch ein gelindes Feuer auf gewohnliche Art geheitzt. Der in die Blase
gut passende Helm wird durch einen Kütt aus Kalk, Eisenoxyd und Thon gut eingeküttet. Die Helme haben an ihrer
Oberfläche vier Oeffnungen, welche folgendermaasen con-

strairt sind. Die erste hat zwölf Zoll Weite, und ist mit einem Wasserventil verschlossen. Sie dient den Arbeitern, um den Apparat, wenn es nöthig ist, auszubessern, und ihn von angelegten salzigen Theilen zu befreien. In die zweite Oeffnung wird ein bis auf den Boden der Blase niedergehendes Bleirohr eingelöthet. In diesem Rohre geht eine hölzerne mit Bleiblech beschlagene Spille, an welcher unten ein eben so beschlagener hölzerner Quirl besestigt ist, nieder. Quirl wird mittelst einer Handhabe in Bewegung gesetzt, und dient das Gemenge zur Entbindung des Chlorgases von Zeit zu Zeit umzurühren. Die dritte Oeffnung enthält ein Bleirohr zum Nachgiessen der Schwefelsäure zu dem Gemenge von Kochsalz und Braunstein, und die vierte Oessnung nimmt das Bleirohr auf, durch welche das Chlorgas in die Sättigungskammer abgeleitet wird. Man trägt nun das Kochsalz, den Braunstein und das Wasser durch die erste Oessnung ein; giesst die Schwefelsäure durch die dritte nach, und küttet das Ableitungsrohr für das Chlorgas ein; giebt das gehörige Fener, und setzt den Process so lange fort, bis sich kein Gas melar entwickelt.

Um den Chlorkalk in kleinern Quantitäten zu bereiten, bedient man sich eines liegenden Bleicylinders, welchen man mit dem Kalkmehle füllt, und von einer Seite das Chlorgas einleitet. In der gegenüberstehenden Seite des Cylinders ist ein gekrümmtes gläsernes Ausgangsrohr befestigt, durch welches das im Ueberfluss sich entwickelnde Chlorgas in ein mit Kalkwasser gefülltes Gefäss geleitet wird. Der Bleicylinder wird während der Operation durch Wasser kühle gehalten. Uebrigens findet man den Apparat zur Entwickelung des Chlorgases sehr abweichend eingerichtet, wie denn auch einige Fabrikanten sogleich die Salzsäure über Braunstein abziehen. **)

Das beste Verhältniss zur Entwickelung des Chlorgases ist nach Ure, vorausgesetzt der Braunstein sei von gehöriger Güte, Kochsalz 1,60, Braunstein 1,40, Schwefelsäure zu

^{*)} Vergl. d. J. H. I. p. 103.

- 66°, 2,80 mit 2 Theilen Wasser verdünnt, oder 2 Theile rauchende Salzsäure auf 1 Theil Braunstein.
 - 3) Pope's Verbesserung der Seife. (Patent.) (Londen Journ. of Arts. Mai 1827. p. 140.)

Seise wird in Stücken zerschnitten, mit Wasser ausgeweicht und sodann mit seinem Mergel und etwas Pottasche gemengt in einem Kessel bis zur nöthigen Consistenz erwärmt, und darauf in Formen gegossen. Zu 10 Pfund Seise kommen 7 Pf. Mergel und 2 Unzen Pottasche. Diese Seise soll nicht caustisch und sehr milde ausfallen. Sollte nicht eine seine Walkerde noch bessere Dienste als Mergel leisten?

Das Septemberheft des Bülletins enthält ausser einem Aufsatze über das Färben baumwollener und leinener Zeuge in allen Nüanzen des Violetts und Lilas, aus Dingler's polytechnischem Journale enthanmen, nichts aus dem Gebiete der technischen Chemie.

XXVI.

Notizes.

1) Forfahren, das Kautschuck in Beuteln zu dünnen Flächen auszudehnen, und über flüssiges Kautschuck.

Dieses Verfahren ist von Prof. Pleischl in Prag angegeben und besteht in Folgendem: Der Kautschuckbeutel wird in zwei Hälsten zerschnitten, die innere Seite desselben wird von Sand u. s. w. gereinigt und dann die Stücken in Schweseläther gebracht, das Gesäss zugebunden und in den Keller gestellt. Ist nach 24 Stunden, oder auch nach längezer Zeit, das Kautschuck gehörig durchweicht, so nimmt man es heraus, legt es auf ein Bret und zieht es mit den Fingern gehörig aus einander. Das Ausgedehnte belastet man mit irgend einem schweren Körper und nagelt endlich die Ränder an. Nach einigen Tagen ist der Aether gänzlich verflogen, das Kautschuck bleibt dünn und ausgedehnt (man kann es so dünn als Fledermausflügel erhalten) und eignet sich sehr gut zu mancher Anwendung, z. B. zur Versertigung von Röhren um gläserne Gasapparate beweglich mit einander zu verbinden, zum Verbinden und Verschliessen der Flaschen u. s. w. Einige Handgriffe, die sich nicht wohl beschreiben lassen, wird man bald finden, so wie auch den Zeitpunkt, wo das Kautschuck aus dem Schwefeläther genommen werden muss, damit es nicht zu sehr erweiche oder Baumgartner's Zeitschrift für Physik und aich auflöse. Mathematik, dritten Bandes drittes Heft. (Zum Schlusse der dort befindlichen Abhandlung bemerkt der Verfasser, dass er die bisher gemachten Vorschläge, das Kautschuck zu bearbeiten, zwar kennt und nachzuahmen versuchte, aber zu keinem günstigen Resultate gelangte.)

Bekanntlich ist das Kautschuck (Gummi elasticum) der eingetrocknete Sast der Hevea elastica. In England hat man jetzt Gelegenheit, diesen Milchsast in seinem natürlichen Zu-

stande zu untersuchen und zu verarbeiten. Thomas Ham cock in London lässt diese Flüssigkeit in Flaschen uns Mexiko nach London kommen, um daraus verschiedene Artike zu verfertigen. Es ist, nach Faraday, eine blassgelb rahmartige übelriechende Flüssigkeit, die beim Abdampfen as der Luft 0,45 ihres Gewichts Kautschuck hinterlässt. Dieses befindet sich aber in einem sehr unreinen Zustande. tremden Stoffe können dadurch abgeschieden werden, man die Flüssigkeit mit dem vi rlachen Volumen Wasser in einem Trichter vermischt, dessen Oeffnung verschliessbar ist Man lässt die Flüssigkeit sich klären während dessen das Kantschuck sich auf die Oberfläche erhebt. Man lässt die klargewordene Flüssigkeit ab und giesst frisches Wasser auf das man nach dem Klarwerden wiederum abgiesst; aber nach jedesmaligem Abgiess: a von frischem Wasser scheidet sich das Kautschnek langsamer aus und bleibt die Flüssigkeit langer mitchigt. In diesem zertheilten Zustande lässt sich dann das Kautschuck unverändert aufbewahren. Es sammelt sich wohl oben auf der Flüssigkeit an, und es bildet sich auf der Oberstäche ein dunnes Häutchen, das Uebrige aber vermengt sich doch wieder beim Umschütteln mit dem Wasser, und es lässt sich überhaupt besser in sehr verdünntem, als in concentrirtem Zustande auf bewahren. In diesem mit Wasser vermengten Zustande hat das Kautschuck folgende Eigenschaften. Von der Wärme wird es coagulirt, und die Kantschucktheile gerinnen zusammen. Auch ein gewisser Zusatz, von Alkohol bewirkt dasselbe. Wenn das Wasser abgedampft, abgeseiht oder auch von einem porosen Kurper eingesogen wird, so gerinnt das Kautschuck zusammen und bildet anfangs eine weisse, weiche Masse, die allmählig zusammensintert, wenn man das Wasser auspresst, aber weiss bleibt. Nach und nach verdunstet das Wasser gänzlich und hinterlässt dann das Kautschuck in Gestalt eines farblosen, durchsichtigen und elastischen Körpers, ohne alle Zeichen von lasriger Textur. Seine Elasticität ist so gross, dass es auch nach der stärksten Zusammenpressung mit einer Bramah 'schen Wasserpresse sein voriges Volumen wieder an-t

nimmt. Oberstächlich bleibt es mehrere Monate lang klebrig und man kann daher zwei srisch geschnittene Flächen durch blose Berührung eben so sest mit einander vereinigen, als der Zusammenhang der übrigen Masse ist. Wird das wässrige Kautschuckgemenge mit irgend einer seingeriebenen Farbe, wie Indigo, Carmin, Zinnober, Chromgelb u. s. w., wohl ungeschüttelt, so nimmt es dann beim Coaguliren diese Farbe an. Berzelius's Jahresbericht über die Forschritte der phys. Wissenschasten u. s. w. Siebenter Jahrgang.

2) Copalfirniss.

Versuchen, mit kaustischem Ammoniak befeuchtet, zu einer gelatinösen Masse auf, die sich vollständig in Alkohol löst, aber unvollständig und milchigt in Wasser. Da dieses einen Wink über die Auflösung des Copals in Alkohol zu geben schien, so versetzte Berzelius grobzerstossenen Copal mit Ammoniak, bis das Gemenge zu einer dicken durchscheinenden Masse angeschwollen war. Diese wurde bis + 35° C. erhitzt, mit Alkohol von 0,81 spez. G., der bis ohngefähr + 50° erhitzt war und in kleinen Portionen zugesetzt wurde, vermischt und darauf umgeschüttelt. Sobald die Masse ganz vertheilt war, wurde noch mehr hinzugesetzt und auf diese Art eine Auflösung erhalten, die nur einen geringen Bodensatz absetzte und ganz wasserklar und farblos wird. Es ist ein vortrefflicher Copalfirniss. Berzelius's Jahresbericht. 7r Jahrg.

3) Oelbleiche.

Baumöl, Mohnöl und Mandelöl kann man nach Puissan durch 24stündiges Zusammenstellen mit Knochenkohle, (Beinschwarz) oder thierischer Kohle überhaupt, entfarben, die Oele werden dadurch zugleich dünnflüssiger. Journ. de chimie medicale II. p. 448.

4) Grüner Oelfirniss.

Thenard und d'Arcet (Annales de chim. et de phys. T. 32. p. 24) haben die Kupseroxydseile zum Bronciren von

Gypssachen auf folgende Art anzuwenden gelehrt. Man bereitet eine Seife atts Leinöl und kaustischem Natron, lös diese in Wasser auf und schlägt sie mit einem Gemenge von 4 Theilen schwefelsaurem Kupferoxyd mit einem Theile schwefelsaurem Eisenoxydul nieder, worauf man den Niederschlag gut auswäscht und trocknet. Dann löst man 16 Theile die ser Seife in 30 Theilen Leinölfirniss (aus 4 Th. Leinòl und 1 Theil Bleiglätte bereitet) auf, und schmilzt in die Auflosung 10 Th. Wachs ein. Die hervorstehenden oder erhöhten Theile der Gypsfigur werden mit etwas Blattgold oder Musirguld gerieben und dann bei einer Temperatur von + 80° --90° C. mit dem bis zu derselben Temperatur erwärmten Firniss überzogen. Die so behandelten Gypsarbeiten konnen, nachdem der Firniss getrocknet ist, ohne Nachtheil dem Kirflusse der Witterung ausgesetzt werden. Berzelius's Jahresbericht 7r Jahrg. 237.

5) Gummilack.

Das Gummilack wird sehr leicht von Alkalien gelöst Kaustisches Kali lost es selbst in verdunntem Zustande und ohne Wärme, mit kaustischem Ammoniak übergossen und in einem bedeckten Gefässe bei + 59 oder 60° C. digerirt, achwillt es zu einer dunkelrothen Gallerte auf, die sich in Wasser löst, mit Zurücklassung eines weissen erdigen Stoffes. Derselbe Stoff bleibt auch ungelost bei Behandlung mit Kali. - Kocht man Gummilack mit einer etwas concentrirten Lauge von kohlensanrem Kali, so wird es zuerst weich und schmilzt alsdann; die Flüssigkeit wird roth, löst aber kein Harz auf. Die geschmolzene Masse ist Gummilack-Kali, gemengt mit kohlensaurem Kali, und wird, nach Auswaschen mit kaltem Wasser, endlich vollständig gelöst. Vermischt man die Lösung mit Salmiak, so erhält man einen Niederschlag, der neutrales Gummilack-Ammoniak ist; diess ist erdartig und kann mit kaltem Wasser gewaschen werden, fängt aber bald an, das Wasser zu färben, wenn das Salz ausgezogen ist. In warmem Wasser von + 50° C. wird & Verdunstet man diese Lösung, so bleibt gänzlich gelüst.

eine klare, durchsichtige Masse zurück, die ganz dem Gummilack ähnlich ist, sich aber nicht mehr in Wasser auflöst. Diess ist eine Verbindung von Harz mit einem Submultipel der ersten Ammoniakportionen, ein, so zu sagen, saures Salz (indem nämlich die Harze, als stark elektronegative Körper, die Rolle von Säuren in ihren Verbindungen mit den Alkalien spielen.) Es unterscheidet sich von dem reinen Harze dadurch, dass es nach mehrstündigem Einweichen in Wasser aufschwillt und hernach zusammenschrumpst wie Die Auslösung lässt sich als Lackstrniss gebrauchen und hinterlässt beim Trocknen in der Wärme einen sehr schönen Ueberzug, der geschlissen und polirt werden kann, und nicht vom Wasser angegriffen wird, wenn diess nicht mehrere Stunden lang darauf liegen bleibt. Es ist glaublich, dass man davon in Zukunft eine vortheilhafte technische Anwendung machen kann. — Wenn man in eine Auflösung von Gummilack-Kali Chlor leitet, so wird das Gummilack gebleicht und gefällt. Die gefällte und gewaschene Masse giebt mit Alkohol eine blassgelbe Lösung, lässt aber dabei einen gelatinösen Stoff ungelöst zurück, der John's Lackstoff ist und der durch neue Auflösung in kaustischem Kali und durch Fällung mit Säure die Eigenschaften des Gummilacks wieder annimmt. (Vergl. das vorliegende Heft p. 120.) Berzelius's Jahresbericht 7r Jahrg. 243.

6) Schwärzung der Haare.

Man pflegt anzugeben, dass die Haare von einem Gemische von Kalk und Bleioxyd geschwärzt würden, und reisende Charlatane haben hier solche Pulver verkauft, die bei einigen das Haar schwarz färben, bei andern nur rothbraun. Raab hat (Buchner's Repertorium Bd. 32. p. 95) ein solches Gemische untersucht, das die Eigenschaft hatte das Haar unfehlbar zu schwärzen, wenn es mit einem dem Pulver mitgegebenen Wasser vermischt wurde. Das Pulver bestand aus 4 Theilen Kalk und 1 Th. Mennige und das Wasser war eine mit so viel Weinsäure versetzte Auslösung von Pottasche, dass Ausbraugen zu entstehen ansing, also eine Aus-

kali. Nach einigen von Raab angestellten Versuchen sies sich, dass dieses Pulver mit etwas kalihaltigem Was eingerührt immer und unschlbar das Haar schwärzte, we dieses damit benetzt und der Kopf dann einige Stunden la mit Wachstuch oder Kohlblättern bedeckt wurde. Das Hawird hierauf gereinigt und mit etwas Pomade eingeschmin Herr Carl Retzius hat mit Ersolg zur Schwärzung der Haares eine Pomade angewendet, die aus salpetersaurem Sberoxyd, das man mit einer zur Sättigung der Salpetersäuhinlänglichen Menge trocknen Kalihydrat zusammenreibt, hreitet wird, indem man nachher dieses Gemenge mit irge einer Pomade vermischt. Diese Pomade schwärzt das Haehne die Hände zu färben, wenn man sie einreibt. Berzelin Jahresbericht 7r Jahrg. 335.

7) Untersuchung altrömischer Münzen.

Feneulle*) und Walchner ***) hatten neuerh Gelegenheit, römische Silbermünzen zu analysiren. Die dersteren wurden im Jahre 1822 in der Gegend des Dorf Famars (das alte Fanum Martis) bei Valenciennes aufgefuden. Die Münzen wurden in Salpetersäure aufgelöst, der Silber durch Salzsäure ausgefällt, die rückständige Auflösm mit Schweselsäure versetzt und das Kupfer durch Eisen der Siedehitze metallisch niedergeschlagen. Die Salpetersäuhinterliess bei der Auflösung stets einen geringen Antheil uaufgelöst, der entweder metallisches Gold, Goldpurpur od Zinnoxyd war. Letztere Beimischungen sind indessen nzufällig. Vor der Untersuchung wurden die Münzen vorsufällig. Vor der Untersuchung wurden die Münzen vorsufällig, so dass vielleicht der gefundene Kupse gehalt immer etwas zu gering ausgesallen ist.

Die untersuchten Münzen zeigten folgende Zusammer setzung:

^{*)} Annales de chim. T. 32. 320.

^{**)} Schweigger's Jahrb. f. Chemie u. Phys. 21. 204.

```
Silber 2,431 Gr. — 100
¥ 1.
                            Kupfer 0,589 — _ 24,23
                            Gold 0,02 (ohne Zinn)
                Gewicht der Münze 3,040 Gr.
    TRAJANO. AUG. GER. DAC. PM. TR. P.
                            Silber 2,455 Gr. — 100
                            Kupfer 0,341 — — 13,9
                      Gold und Zinn 0,004 -
                        Gew. d. M. 2,800 Gr.
  3) HADRIANUS AUG. COS. III. P. P.
                                  2,808 Gr. — 100
                        Silber
\mathcal{H}_{i}
                                  0,661 - 23,54
                        Kupfer
                       Gold u. Zinn 0,001 —
                       Gew. d. M. 3,470 Gr.
                          Silber 2,279 Gr. — 100
. 4) SABINA AUGUSTA.
                           Kupfer 0,331 — —
                                              16,717
                                 0,010 -
                           Zinn
                       Gew. d. M. 2,670 Gr.
  5) ANTONINUS AUG. P. P. TR.
                                 2,717 Gr. — 100
                       Silber
                                 1,053 — — 38,75
                       Kupfer
                       Gold u. Zinn 0,100 -
Gew. d. M. 3,870 Gr.
  6) DIVA FAUSTINA.
                                  2,038 Gr. — 100
                        Silber
                                  0,497 - 24,38
                        Kupfer
                        Zinn u. Gold 0,005 ---
                                . 2,540 Gr.
                        Gew. d. M. 3,01 Gr.
  7) AURELIUS CAESAR AUG. Silber 2,326 Gr. — 100
                              Kupfer 0,592 — — 25,4
                         Zinn u. Gold 0,002 —
                          Gew. d. M. 2,920 Gr.
                                           16
  Journ, f. techn. u. ökon. Chem. I. 2.
```

1) DIP. CAES. VESPASIANUS AUG.

```
8) FAUSTINA AUGUSTA. Silber 2,806 Gr. --- 100
                          Kupfer 0,700 - - 24,74
                               0,004 ---
                          Gold
                       Gew. d. M. 3,510 Gr.
9) COMMODUS ANTONINUS AUG.
                      Silber
                               1,814 Gr. — 100
                               0,869 — —
                      Kupfer
                      Zinn u. Gold 0,02 -
                      Gew. d. M. 2,703 Gr.
10) IMPERATOR GORDIANUS PIUS AUG.
                      Silber
                             0,940 Gr. - 100
                               2,262 - - 240.38
                      Kupfer
                      Zinnu.Gold 0,137 ---
                                3,340 Gr.
                      Gew. d. M. 3,4 Gr.
11) IMP. M. JUL. PHILIPPUS AUG.
                     Silber
                              1,508 Gr. — 100
                              1,917 - 127,122
                     Kupfer
                     Zinn u. Gold 0,045 —
                              3,470 Gr.
                     Gew. d. M. 3,5 Gr.
12) M. OCTACIL. SEVERA AUG.
                     Silber
                           1,158 Gr. — 100
                              1,841 — — 158,98
                    Kupfer
                    Zinn u.Gold 0,056 -- -
                              3,055 Gr.
                    Gew. d. M. 3,165 Gr.
13) IMP. C. M. Q. TRAJANUS DECIUS AUG.
                              1,49 Gr. — 100
                    Silber
                    Kupfer
                              2,213 — 148,523
                    Zinn u. Gold 0,055 __
                              3,758 Gr.
                    Gew. d. M. 3,768 Gr.
```

Stanntliche von Walchner analyzirte Münzen, aus derselben Zeit, enthielten etwas Gold, die von Marc. Aurel.,
Sept. Severus und Eleogabalus etwas Zinn und die
von Domitian, Trajan, Caracalla und Commodus
Spuren von Blei. Da aber dieser Gehalt an Gold, Zinn und
Blei ganz zufällig ist und daher eine quantitative Bestimmung
dieser nur in geringer Menge vorhandenen Metalle keinen
Werth hat, so wurde sie unterlassen. Die Untersuchung der
Münzen geschah durch Abtreiben mit Blei, Wägen und Auflösen des Silberkorns in Salpetersäure und Bestimmung des
etwa gebliebenen Rückstandes vor dem Löthrohre. Eine andere Quantität wurde in Salpetersäure aufgelöst und der Gelast an Zinn oder Blei auf bekannte Weise erforscht.

enthält in 100 Th	l.			
Silber 86,134,	12,71	oth	in d.	Mark.
Kupfer 13,866	·			
Silber 89,016	14,2			
Kupfer 10,984				
Silber 88,235	14,F		-	
Kupfer 11,765	•			
s Silber 91,331	14,6			
•	•			
Silber 63,259	10,1	_		
Knpfer 36,741	•			
Silber 79,726	12,7			
Kupfer 20,273	•			
L	8,9		•	-
	•			
_	8,2			-
	·			
i e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	8,09	_	•	
Kupfer 49,434	- /			
	Silber 86,134, Kupfer 13,866 Silber 89,016 Kupfer 10,984 Silber 88,235 Kupfer 11,765 s Silber 91,331 Kupfer 8,669 Silber 63,259 Knpfer 36,741 Silber 79,726 Kupfer 20,273 us Silber 54,698 Kupfer 45,302 Silber 51,258 Kupfer 48,742 Silber 50,566	Kupfer 13,866 Silber 89,016 Kupfer 10,984 Silber 88,235 Kupfer 11,765 s Silber 91,331 Kupfer 8,669 Silber 63,259 Kupfer 36,741 Silber 79,726 Kupfer 20,273 us Silber 54,698 Kupfer 45,302 Silber 51,258 Kupfer 48,742 Silber 50,566 8,09	Silber 86,134, 12,7 Loth Kupfer 13,866 Silber 89,016 Kupfer 10,984 Silber 88,235 Kupfer 11,765 s Silber 91,331 Kupfer 8,669 Silber 63,259 Kupfer 36,741 Silber 79,726 Kupfer 20,273 us Silber 54,698 Kupfer 45,302 Silber 51,258 Kupfer 48,742 Silber 50,566 8,09 —	Silber 86, 134, 12,7 Loth in d. Kupfer 13,866 Silber 89,016 Kupfer 10,984 Silber 88,235 Kupfer 11,765 s Silber 91,331 Kupfer 8,669 Silber 63,259 Silber 63,259 Kupfer 36,741 Silber 79,726 Kupfer 20,273 us Silber 54,698 Kupfer 45,392 Silber 51,258 Kupfer 48,742 Silber 50,566 8,09 — —

8) Bromverkauf zu herabgesetzten Preisen, und Anfrage wegen technischer Anwendung des Brown.

Herr Loewig, Provisor der Schmedes'schen Apotheke in Kreutznach zeigt in mehreren Journalen an, dass 16 * er durch die Reichhaltigkeit der Kreutspacher Soule em Bromso wie durch eine vortheilhafte Bereitungsmethode in der Stand gesetzt ist, von nun an das Brom zu 3 Thir. 10 66 die Unze zu liefern, dass jedoch weniger als eine halbe Unze nicht mehr abgegeben werden kann. Sollte es in mee dicinischer und technischer Hinsicht in Anwendung kommen und grossere Quantitaten verlangt werden, so wird noch er billigerer Preis Statt finden. Auch wird Herr L. auf Ven langen alle Verbindungen des Broms mit Metallen, so wie mit nicht metallischen Körpern zu den billigsten Preisen dans stellen. Von dem eigenthümlichen bei der Bereitung der Broms sich bildenden Oele (wahrscheinlich einer Verhindung des Brom mit Oelgas) ist eine bedeutende Menge vorräthig und wird ebenfalls käuflich erlassen. Der Preis einer Unze Bromkalium und Bromnatrium ist auf I Thle. 4 Gr. gesetzt-Wir knüpfen hieran die Anfrage: Ist schon irgendwo eine Amvendung des Broms zu technischen Zwecken versuch worden, oder welcher technischen Ameendung wird dieses interessante Stoff wahrscheinlicherweise fühig sein?

9) Ueber Zerlegung und Bildung der schwofelsauren Magnesia und des aus dieser und schwefelsaurem Kali sich bildenden Doppelsalzes im Grossen.

Die Schönebecker Soole enthält eine bedeutende Mengteines aus schweselsaurer Magnesia und schweselsaurem Kalbestehenden Doppelsalzes, so dass in dem jährlich versottener Soolquantum an 1000 Centner dieses Salzes ausgelöst sind Da es leicht aufloslich ist, bleibt es in der Mutterlauge zu rück. Da sowohl schweselsaure Magnesia als schweselsaure Kali gesuchte Handelsartikel sind, so versuchte Herr Administrator Herrmann das leicht aus der Mutterlauge abzuscheidende Doppelsalz auf nieht kostspieligem Wege zu treinen, ohne diesen Zweck zu erreichen. Die Zerlegung erfolgt indess durch schweselsaure Thouerde und das Doppelsalz kann daher zur Bildung des Alauns dienen. Bei streiger Kalte läsat es sich auch, wie die schweselsaure Magnesia durch Kochsalz zerlegen. Als zwei Pfund des Doppelsin durch Kochsalz zerlegen.

gelöst und einer Temperatur von — 10° II. ausgesetzt wurden, bildete sich eine verhältnissmässige Menge schweselsaures Natron und aus der übrig gebliebenen Lauge war das schweselsaure Kali von der salzsauren Magnesia durch Krytallisation leicht zu trennen.

Einen grossen Theil seiner schwefelsauren Magnesia bereitet Hr. Administ. H. auf folgende Art: Sehr concentrirte Laugen von salzsaurer Magnesia und schweselsaurem Natron werden in angemessenen Verhältnissen in grossen flachen eisernen Pfannen vermischt und bei einer Temperatur von + 40° R. verdunstet. Bei dieser Temperatur zerlegen sich die beiden Salze, die Salzsäure tritt an das Natron und fällt als Kochsalz nieder, die schweselsaure Magnesia wird durch Krystallisation aus der übriggebliebenen Lauge erhalten. Bei hiherer Temperatur, so dass die Lauge den Siedepunkt erreicht, erfolgt die Zerlegung nicht. Bei Versuchen im Kleinen wollte die Zersetzung nicht vollkommen gelingen - ein recht deutlicher Beweis, wie bei den chemischen Verwandtschaften die Temperatur nnd vielleicht auch grössere Massen und Concentration der Laugen wirken. (Poggendorff's Ann. d. Phys. 11r Bd. p. 249.)

10) Ueber die technische Benutzung der Metallseifen.

Es ist bekannt, dass sich Erden und Metalloxyde eben so wie die Alkalien mit fettigen Substanzen zu neutralen Seifen verbinden, von denen man jedoch bis jetzt nur selten eine technische Anwendung gemacht hat, wohin die im vorliegenden Helte p. 223 angegebene gehört. Hollunder*) macht in Folge einer Reihe von Versuchen, die er vor längerer Zeit mit mehreren Metallseisen anstellte, auf die Vortheile ausmerkmam, welche man in der Coloristik zur Produktion dauerhafter und brillanter Farben auf Baumwolle und Leinen von der Anwendung dieser Verbindungen ziehen kann. Ueber die Bereitung derselben findet man das Nöthige in Hollunder's Beiträgen zur Färbechemie.

^{*)} Kastners Archiv für d. gesammte Naturlehre, Bd. 12. H. 3. S. 332.

Auf zweierlei Art scheinen sich die Metallseifen Anwendung in der Farbe- und Zeugdruckerkunst zu eigner

Einmal zu allen Arten von gefärbten Küpenpapps, wo diese Compositionen mit den zweckmässigsten Mitteln zum Ahalten der Küpe vereinigt, zu einem gut druckbaren (durch die ihm zu gebende Consistenz) die feinsten Mutzulassenden Pappe verarbeitet werden, worüber Verananzustellen wären.

Zweitens dürsten vielleicht, durch Anwendung dieser Proparate als Beizmittel, sestere, ächtere und schonere Farkerzeugt werden, als mit den blossen Metallsalzen. Es nämlich bekannt, dass die aus thierischem Stoff geweht Zeuge die Farben besser annehmen, als die vegetabilische Wolle und Seide besser als Baumwolle und Leinen. Um detxteren fähiger zur Annahme sester und ächter Farben machen, muss man sie animalisiren, d. h. mit einem Stabenwängern, der sie der thierischen Beschassenheit nähbringt, diess geschieht z.B. durch das Behandeln der Bahwolle mit Oelbeize um ein haltbares Krapproth darauf setzen können, durch Behandlung der Leinwand mit Leimanlöhung um sie dauerhast und schon schwarz zu färben.

Da'nun in den Metallseifen das als Beize wirkende N talloxyd mit einem animalisirenden Stoffe vereinigt ist,

liesse sich hiervon ein guter Erfolg hoffen. (?)

Nur ein (gewiss schwer zu beseitigendes) Hinder würde hierbei die Unauflöslichkeit der Metallseifen abgebt Diesem müsste man durch ein schickliches Auflösungsmit (in vielen Fällen kaustische Lauge) oder dadurch zu begegt suchen, dass man die Metallseife selbst erst in den Zengbildete, indem solche zuförderst durch die Metallsolatiund dann durch ein Seifenbad gezogen würden. — Möcht Sachverständige diese Vorschläge einer näheren Prüfung werth halten!

Intelligenzblatt.

Jahrbücher des kaiserlichen königlichen polytechnischen Instituts in Wien. In Verbindung mit den Professoren des Instituts, herausgegeben von dem Direktor Johann Joseph Prechtl. Eiller Band mit 5 Kupsern. Wien 1827 bei Carl Gerold.

Dieser so eben erschienene neueste Band der Jahrbücher steht seinen Vorgängern in keiner Art nach. Er enthält ausser sieben grösseren Originalabhandlungen von Altmüller, Arzberger, Hoffmann, Burg und dem Herausgeber, einen vollständigen Bericht über die Fortschritte der Chemie im Jahre 1826 von K. Karmarsch und ein von demselben bearbeitetes Repertorium der Erfindungen und Verbesserungen in den technischen Künsten und Gewerben, so wie ferner Beschreibungen derjenigen in der östreichischen Monarchie patentirten Erfindungen und Verbesserungen, deren Privilegien erloschen sind und endlich ein Verzeichniss der in England im Jahre 1825 ertheilten Patente.

Handbuch der Eisenhüttenkunde von Dr. C. I. B. Karsten. 4r Band (die Anzeige der ersten Bände s. im vorhergehenden Hefte) ist so eben erschienen und mit ihm das Werk vollendet.

Jahresbericht über die Fortschritte der physischen Wissenschaften von Jacob Berzelius. Aus dem Schwedischen übersetzt von Dr. F. Wühler. Siebenter Jahrgang. Tübingen bei Heinrich Laupp. 1828. 8. 364 Seiten.

Es bedarf einer blossen Anzeige des Titels des vorliegenden Werkes um jeden Freund der Naturwissenschaften auf dasselbe aufmerksam zu machen. Wein Zeit und Umstände nicht erlauben, mit den raschen Fortschritten der physischen Wissenschaften (Physik, Chemie, Mineralogie und Geologie) immer fortzugehen, dem wird hier die trefflichste Gelegenheit an der Hand des grössten der jetzt lebenden Chemiker das im verflossenen Jahre diesen Wissenchaften errungene Gebiet zu durchwandern und selbst dem Naturforscher vom Fach ist dieses Werk der eignen eingestreueten Arbeiten des Verfassers wegen unentbehrlich. Dass auch technische Anwendungen der Wissenschaften von dem Verf. nicht unberücksichtigt blieben, zeigen unter andern einige dem Jahresberichte entnommene und im vorliegende Hefte mitgetheilte Notizen. Die Uebersetzung lässt nichts zu wünschen übrig.

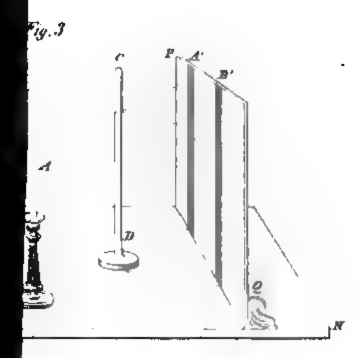
Bericht an die französische Academie zu Paris: Ueben-Vortheile, Nachtheile und Gefahren, bei der Anwendung-Dampfinaschinen von einfachem, mittlerem und hohem Drag und Vorsichtsmaasregelu, welche die französische Regiefür den Gebrauch der Dampfmaschinen von höherem Die vorgeschrieben hat; zusammengetragen und übersetzt von F. G. Freiberg 1827, bei J. G. Engelhardt.

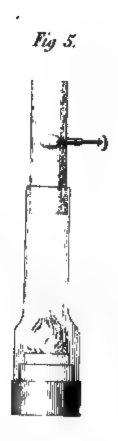
ĺ

Der musterhalte Bericht, von welchem wir hier eine gelungene, durch Anmerkungen erläuterte und für Deu lands Techniker bestimmte Bearbeitung anzeigen, rührt Laplace, Prony, Girard, Ampère und Dupin her, in cher letztere die Abfassung desselben besorgte und erstitzu Paris 1823, die damit zusammenhängenden königlich Besehle und Instructionen besanden sich in den Annahre Mines T. IX. 1824. Mit der deutschen Bearbeitung mit Herr G. allen, die sich noch kein Urtheil über den in Restehenden Gegenstand zu bilden vermochten, gewiss angenehmes Geschenk.

Erfahrungssätze über die Bildung der Schlacken. Ein Lift faden bei Beurtheilung der Schmelzprocesse und bei And nung der Beschickungen. Für Hüttenleute zusammengest von Kurt Alexander Winkler. Freiberg bei Craz und Glach 1827. 8. 56 Seiten. 6 Gr.

Die neueren in praktischer sowohl als theoretischer sicht höchst wichtigen Untersuchungen über die stöchion trische Zusammensetzung der Schlackenbildungen sind c Hüttenleuten noch nicht so bekannt geworden, als sie es ih hohen Wichtigkeit nach, wohl sein sollten, und so verdi sich der Herr Verf. vorliegender kleinen Schrift wohl e Dank aller Hüttenleute, indem er es unternahm, eine sammenstellung der Resultate der oben erwähnten F schungen in gedrängter Kürze zu geben, die hoffentl recht kräftig dazu mitwirken wird, dass der rohe auf v len Hütten noch übliche empirische Schlendrian mit ein rationellen Verfahren bald vertauscht werden wird. eigentlichen Chemiker aber, dem zwar der erste Theil d ser kleinen anziehend geschriebenen Schrift, seiner Besti rang nach, nichts Neues bringen kann, machen wir den zweiten Theil derselben aufmerksam - eine Sam lung von Schlackenanalysen, die gewiss jedem sehr wi kommen sein muss, da es die erste in ihrer Art ist. 🐹 angenehme Zugabe ist auch die mineralogische Untersucha r Schlackenspezien von dem gelehrten Mineralog Breithaupt.





Fr Ed Miller so

المستنبسين الماليان الماليان



Literarischer Anzeiger.

II.

Dieser literarische Anzeiger erscheint monatlich und wird dem Jourwise für technische und ökonomische Chemis herausgegeben von (). L. Erdmann und den Annalen der Physik und Chemis herausgegeben von I. C. Poggendorff beigehestet. Die Insertionskosten betragen sür die enggedruckte Zeile I Gr. io. B. Z.)

In Magazin für Industrie und Literatur in Leipzig

Dr. J. Baratta, Praktische Beobachtungen über die

Aus dem Italienischen übersetzt von E. W. Güntz.
Mit illum, Kupfern. 2 Theile. 2 Thlr. 12 Gr.

J. Barzelotti, Täbellen der praktischen Heilkunde. Aus dem Italienischen übersetzt

Eduard Wilhelm Güntz.
1 Thlr. 6 Gr.

J. Howship,

Be o bacht ungen
ther den gewunden und krankhaften Bau der Knochen, und
Versuch, die Krankheiten derselben zu ordnen. Aus dem Engliechen übersetzt von Dr. L. Cerutti. Mit 14 lithograph. Abhildungen. brosch. 1 Thir. 16 Gr.

F. Lallemand,

Ueber Verengerungen der Harnröhre und deren Behandlung. Aus dem Französischen übersetzt von A. W. Pestel. Mit Kthographirten Blattern, brosch. 1 Thlr.

F. Lallemand,
Anatomisch-pathologische Untersuchungen
über das

Gehirn und seine zugehörigen Theil.

Aus dem Französ, übersetzt von Dr. K. Weese.

2 Theile. 2 Thlr. 16 Gr.

Dr. F. H. Martens,

Handbuch zur Kenntniss und Kut

der venerischen Krankheiten. Zum Selbstgebrauch, für angehtnüb

Anzte und Wundärzte, als Leitfaden zu Vorlesungen. Mit illum,

Kuptern. 8 Thir.

Dr. L. Martinet,
Deber die Anwendung des Terpentinöls
in dem Hüftweh und einigen andern Nervenschmersen in den Gliedmassen.

Mes dem Französischen. brosch. 10 Gr.

Dr. A. Matthey,
Ueber die Gehirnwassersucht.
Eine gekrönte Preisschrift.
Aus dem Franz. übersetzt von Dr. G. Wendt.
1 Thlr. 8 Gr.

Dr. C. Miquel,

Abhandlung von den Konvulsianen.
der Schwangern, Gebährenden und Wöchnerinnen.
Eine gekrönte Preisschrift.

Aus dem Französischen.

Herausgegeben von Dr. Ludwig Cerutti.

brosch, 16 Gr.

۶. إ

In meinem Verlage ist erschienen und durch alle Bid handlungen zu beziehen:

Bartels, Dr. E. D. A., Anfangsgründe der Naturwissenschaft 2 Bände. gr. 8.

Bernelius, J., Untersuchungen der Mineralwasser von Garlshal Töplitz und Königswart eto. Nebst einem Anhange. gr. 8. brosch. 18Gr. Brandes, H. W., Unterhaltungen für Freunde der Physik und Astronomie. 1s Heft: Beobachtungen über die Sternschnuppen. gr. 8 brosch. 9 Gr. 2s Heft: Ueber dis Gestalten der Cometenschweiß und über die Krüfte, welche ihr Entstehen bewirken. Herschels leit Untersuchungen über das Weltgebäude. Mit 2 lithograph. Talif. gr. 8. brosch.

derungen durche genze Jahr etc. Mit Kupfern und Tabellen gr. 8.

auch unter dem Titel; Beiträge zur Witterungskunde.

Geutebrück, J G., Brörterungen und Wünsche in Hinsicht au Blitzableiter. Zwei Vorlesungen in der Naturforschenden Gesell schaft des Osterlandes. Mit 1 Kupfert. gr. 8, brosch. Gruber, Dr. J. G, neuer astronomisober Kinderfreund, enthalten das Wissenswürdigste und Interessanteste aus der ganzen Stem 1 Thir. 3 Gr kunde. 8. Naumann, Dr. C. F., Grundriss der Krystallographie. Mit 3 Kupfert, gr. 8. Pohl, G. F., der Process der galvanischen Kette. gr. 8. brosch 2 This. 6 Gr. Schriften der naturforschenden Gesellschaft zu Leipzig. 1r Band 7 Kupfert, und Steindrucken. gr. 4. 4 Thir. 15 Gr Vieth, G. U. A., Anfangsgründe der Naturlehre für Bürgerschulen. Mit 6 Kupsert. 5e verb. Aufl. 8. - physikalischer Kinderfreund. 10 Bändchen, mit Kupfert, und 8 Thir, 12 G. Vignetten. 8. Das 9te und 10te Bändchen auch unter dem Titel:

Astronomische Unterhaltungen für die Jugund, mebst Planisphären zur Astrognosie. 2 Bändches.

2 Thir. 9 Gt.

von Dessau. 4.

Joh. Ambr. Barth in Leipzig.

XXVII.

l'echnisch - chemische Prüfung mehrerer Steinkohlenarten.

Vom

B. C. R. Prof. W. A. LAMPADIUS, zu Freiberg.

Die nachfolgende Untersuchung verschiedener vorzüglich chsischer Steinkohlen, sämmtlich von der Art der Schwarzhlen, wurde vorzüglich in der Hinsicht auf die Menge und eschassenheit der Coaks, welche sie leuben können, und ie sich diese Coaks zum Verschmelzen der Eisensteine und un Umschmelzen des Roheisens in Cupoloösen eignen, un-Dabei wurde jedoch auch Rücksicht auf die enge und Güte des Leuchtgases, welches sie geben, so ie auf die Art und Menge der Destillate, welche sie bei * Verkohlung in Retorten liefern, genommen. Bekanntlich ingt die Güte der Coaks als Brennmaterial von ihrem Gelite an Kohlenstoff in Vergleichung mit ihrem Erdengehalte Je grösser ihr Kohlenstoffgehalt ist, um so lebhaster ist e Hitze, welche sie im Gebläseseuer der Schachtösen gem. Weniger bekannt war die Ursache, warum manche Arn der Coaks ein schlechtes weisses Roheisen liefern und mes feinkörniges graues Robeisen durch das Umschmelzen it Coaks verdorben, und in weissgrelles umgeändert wird. kann dieses allerdings hie und da durch sichtbar oder seiningemengten Eisenkies veranlasst werden. Es haben mir ber sorgfaltige Prüfungen gelehrt, dass ein Gypsgehalt der Whwarzkohlen die vorzüglichste Ursache der genannten achtheiligen Einwirkung ist. Bei der Coaksbereitung wird lieser Gypsgehalt grösstentheils in Schwefelkalk umgeändert, lessen Schwefel sodann in der heftigsten Hitze zum Theil an les Eisen tritt und dasselbe sproder macht.

Man darf nur die Coaks dieser Art in Salzsäure erwärnen und man wird schon durch den Geruch des Schwefeltydrogengases die Gegenwart des Schwefelkalkes erkennen.

17

Journ. f. techh. u. ökon. Chem. I. 3.

Es finden sich ferner in den Schwarzkohlen Spuren von basischem schwefelsaurem Eisenoxyd ein, welches letzten ebenfalls bei der Coaksbereitung in Schwefeleisen übergeht Wenn man die Coaks mit einem solchen Gehalt an Schwifelkalk und Schwefeleiser im offnen Feuer verbrennt, so riechen sie mehr oder weniger nach schwesliger Säure.

Die Coaksbereitung ist mithin nur dann eine Entschwefelung zu nennen, wenn wirklich Eisenkies der rohen Steinkohle eingemengt ist; ausserdem ist dieser Process eine Schwefelung. Wenn übrigens die Coaks sehr reich an et digen Bestandtheilen sind, so konnen auch wolti Erdenbaser in der Schmelzhitze gebildet und dem Eisen mitgetheilt werden.

Der Gang der technisch-chemischen Prüfung, durch welche die später mitzutheilenden Resultate erhalten wurden, war

tolgender:

1) Die gut abgetrockneten Steinkohlen wurden bis ze Erbsengrösse zerstossen, wonach sowohl das feinere Palver, als auch das grobere abgesondert wurde. In diesem Zaatande wurden 10 Pariser C. Z. nach Collnisch. Gewickt verwogen, und dieses Gewicht wurde auch auf den Dreschet Scheffel = 8124 C. Z. Leipz. Maas berechnet.

2) 1000 Grane jeder Steinkohle wurden versichtig eingeäschert und dadorch ihr Gehalt an erdigem Rückstand

bestimmt.

3) Einige Parthien dieser Aschen wurden genan, andere

vorzüglich auf ihren Gypsgehalt bestimmt.

4) 1000 Gran jeder Steinkohle wurden in bedeckten Ticgela bei mässigem Feuer in Coaks umgeändert, und das Gewicht und Maas der Ceaks bestimmt.

5) Die Coaks wurden eingeäschert, und ihr Erden- und

Kohlenstoffgehalt dadurch bestimmt.

6) Die feingepülverten Steinkohlen und Coaks wurden in der Menge von 1000 Gran, theils mit Wasser völlig ausgekocht, theils mit wässriger Salzsäure digerirt, theils mit Aetze lauge gekocht. *) Es zeigte sich dabei nur dann in den ro-

*) Die rohen Stinkohlen gaben alle nach der anhaltenden Auskochung mit Watser Cyps, die Coaks aber Cyps in verminderser Mo

hen Steinkohlen Schwelel, wenn sie Eisenkies eingemengt enthielten.

kohlt; dabei wurde durch gute Abkühlung das Destillat in tubulirten Vorlagen gesammelt; das Gas aufgefangen und dessen Menge und Art bestimmt. Die Vorlagen waren tarirt, und so wurde die Menge des Destillats richtig gefunden. Durch Filtration wurde das wässrige Destillat von dem Steinkohlentheer geschieden. Die abfiltrirte gelbliche Flüssigkeit wurde auf freies basisch-kohlensaures Ammoniak, und, mittelst der Destillation mit Schwefelsäure, auf essigsaures Ammoniak geprüft.

Anmerk. Ich habe nämlich gefunden, dass alle Steinkohlenarten, mit Ausnahme der Glauzkohle, bei der Destillation ausser dem basischen kohlensauren Ammoniak auch essigsaures Ammoniak liefern, und dadurch ihren vegetabilischen Ursprung verrathen.

Die Gase wurden zuerst durch Waschen mit einer dünnen Bleizuckersolution vom Schwefelhydrogengase und darauf durch Waschen mit Barytwasser von dem kohlensauren Gase befreiet. Das übrigbleibende wurde für Leuchtgas, als worauf es bei dieser Untersuchung besonders ankam, gerechnet.

8) Endlich wurden noch mehrere Sorten der Steinkohlen durch Aether, Terpenthinöl und absolutem Alkohol extrahirt, um zu erfahren, ob eine Art Harz oder Bitumen aus ihnen zu scheiden sei.

No. 1. Schieferkohle von New Castle in England. (Eingesendet durch Hrn. v. Burgk.) 10 Par. C. Zoll wiegen 2505 Gran, d. i. ein Dresdner Scheffel 174 Pfund 1 L. C. G. 1000 Gewichtstheile geben Coaks 760; und 1000 Maastheile 1250. Die Coaks sind locker, blasigt aufgeschwollen und bestehen aus 923,7 Kohlenstoff und 76,3 Asche. 1000 Gew. Th. Steinkohlen gaben: 58 Gran einer röthlich-weis-

ge und Schweselkalk. Das basische schweselsaure Eisenoxyd zeigte sich, wenn die mit Wasser völlig ausgekochten Steinkohlen mit Salzsäure digerirt wurden, dann enthielt die Salzsäure Schweselsäure, welche durch salzsauren Baryt erkannt wurde, und immer eine weit grössere Menge von Eisenoxyd als zur Sättigung der Mitweselsäure nöthig ge-

enthielt keinen Schwefel; aber 13,8 Gyps und 1,5 basisch schwefelsaures Eisen. 1000 Gr. Coaks gaben 2,5 Schwefel in Schwefelkalk und Schwefeleisen. 1000 Gr. gabet 612 Par. C. Z. Gas gemischt aus 580 C. Z. Leuchtgas und 32 C. Z. kohlensaurem Gase. Das Destillat wog 138 Gran, und bestand aus 70 Gran Theer und 68 gelblichen kohlensaurem und essigsaurem Ammoniak.

Die Couks dieser Steinkohle sind wegen ihres gering gen Gyps- und Erdengehaltes zum Eisenschmelzen zu gebrauchen.

No. 2. Candlekohle aus England. (Durch Hra. B. C. R. Kühr erhalten.) IO Par. C. Z. wiegen 2140 Gr. und 1 Dresdner Scheffel 174 Pfund 23 L. Leipz. G. 1000 Gew. Th. geben 580 Gew. Th. und 1075 Maastheile ziemlich dichte Coaks, welche aus 948,3 Kohlenstoff und 51,7 Asche bestehen. In der sehr leichten Asche fanden sich 11,5 Th. Cypt 1000 Th. rohe Steinkohlen gaben 50 Gr. Asche und zeigten keinen Schwefelgehalt, aber 11 Gyps und 1,0 basisch schwefelsaures Eisenoxyd. Die Coaks zeigten nur eine Spur vor Schwefel. 1000 Gr. Steinkohle gaben 870 C. Z. Gas aus 714 C. Z. Leuchtgas und 56 C. Z. kohlensaurem Gase gemischt. Das Destillat wog 200 Gr. und gab 65 Gr. Ther und 135 Wasser von der Art wie No. 1 und alle folgenden Sorten.

Die Coaks dieser Steinkohle sind ausgezeichnet, verlangen aber wegen ihrer Dichte ein etwas scharfes Gebläste

No. 3. Schieferkohle in Blätterkohle übergehend (durch Hrn. v. Burgk eingesandt) aus Waldenburg in Schlesien. 10 Par. C. Z wiegen 2400 Gr. und der Dresdner Scheffe 167 Pfund 17 L. 1000 Gew. Th. geben 796 Gew. Th. und 1020 Maasth. gute ziemlich lockere Coaks, welche au 836,3 Kohlenstoff und 163,7 Asche bestehen. Die lichtgraut mit Weiss gemengte Asche giebt 10,5 Gyps. 1000 Gew. Th. rohe Steinkohlen gaben 120 Asche, keinen Schwefel abe 10,5 Gyps und 2,0 basisch schwefelsaures Eisenoxyd. Die Coaks gaben 2,5 Ichwefel in Schwefelkalk und Schwefel

isen. 1000 Gr. gaben 420 C. Z. Gas aus 392 C. Z. Leuchte, 28,5 C. Z. kohlensaurem Gas und einer Spur von ichwefelhydrogengas gemischt. Das Destillat wog 136 Gran nd war gemischt aus 51 Theer und 85 Gr. wässrigen Theilen.

Obgleich etwas erdenreich eignen sich doch die Coaks lieser Steinkohle, des geringen Gypsgehaltes wegen, zum Eisenschmelzen.

No. 4. Schieferkohle mit dünnen Lagen Pechkohle von Buchau in Glatz (durch Hrn. Prof. Reich erhalten.) 10 Par. C. Zoll wogen 2360 Gr. und der Dresdner Scheffel 165 Pfund 12 L. 1000 Gew. Th. geben 760 gute loekere Coaks, welche 950,6 Kohlenstoff und 39,4 Asche enthalten. Die rohe Steinkohle giebt 30 Gr. einer bunten grauweissen röthlichen Asche mit 11,5 Gypsgehalt, welcher letztere sich auch in der Kohle schon gebildet nebst 1,0 basisch schwefelsaurem Eisenoxyd befindet. Die Coaks zeigten nur eine Spur von Schwefel. An Gas wurden 570 C. Z. aus 535 C. Z. Leuchtgas und 35 C. Z. kohlensaurem Gas, bestehend, erhalten. Das Destillat gab 82 Gr. Theer und 73 Gr. Wasser.

Die Coaks dieser Steinkohle eignen sich ausgezeichnet gut zum Eisenschmelzen.

No. 5. Schieferkohle von der Luisengrube zu Waldenburg in Schlesien. (Diese merkwürdige Varietät de Schwarzkohle, welche ich aus der hiesigen bergakademisch e Sammlung durch Hrn. Prof. Reich erhielt, führte die falsche Signatur: Steinkohle mit Speckstein, und hatte einen starken vitriolischen Geschmack.) 10 Par. C. Z. wogen 2700 Gr. und mithin der Dresdn. Scheifel 188 Pfund 12 L. Darch das Auslaugen mit Wasser gab sie 38,5 Gr. saures schweselsaures Eisenoxyd und 13,0 Gr. Gyps.; enthielt überliess auch 3,0 Schweseleisen. 1000 Gr. gaben 732 Gr. an Volum verminderte gar nicht gesinterte Coaks, welche 718,6 Kohlenstoff und 281,4 erdig-salzigen Rückstand gaben. 1000 Gr. der rohen Steinkohle gaben 206 Gr. einer bunten pan-weiss, röthlich-gesben Asche, in welcher sich nun das lisenoxyd, gleich dem Caput mortnum Vitrioli, basisch schwe-

felsauer vorfand. Die Coaks enthielten Schwefel als Schwefeleisen in bedeutendender Menge, gemischt mit etwas Schwefelkalt. An Gas erhielt ich 325 C. Z., welches aus 281 C. Z. schlechtem kohlenoxydreichem Leuclágas, 15 C. Z. kollensaurem Gas und 29 C. Z. Schwefelhydrogengas gemischt war. Das Destillat gab mir 43 Theer und 170 denes gelblichen Wassers in welchem sich etwas freie Schwefelsäure und schwefelsaures Ammoniak fand.

Diese vitriolreiche Kolile kann natürlich ohne vorherge hende Auslaugung gar nicht zur Coaksbereitung benutzt werden.

No. 6. Schieferkohle aus Waldenburg in Schlesien (Durch Hrn. Alex erhalten.) 10 Pariser C. Z. wiege 2450 Gran, und der Dresdner Scheffel 171 Pfund. 1600 Gewith. geben 700 Th. gute Coaks mit einem Volumüberschus von 20 p. C., die aus 885,9 Kohlenstoff und 114,1 Asche bestehen 1600 Gr. rohe Steinkohlen geben 89 Gr. einer grauweissen Ascht mit 12,0 Gypsgehalt; keinen Schwefel aber 12,0 Gyps und 1,3 basisch schwefelsaures Eisenoxyd. In 1600 Gran Coakt fanden sich 8 Th. Schwefel als Schwefelkalk und Schwefeleisen. 1600 Gr. rohe Steinkohle lieferten 620 C. Z. Gas gemischt aus 578 C. Z. Leuchtgas, 42 C. Z. kohlensaurem Gab und einer Spur von Schwefelhydrogengas. Das Destillat gal 81 Gr. Theer und 118 Gran eines Wassers mit viel kohlensaurem und wenig essigsaurem Ammoniak.

Diese Kohle giebt gute zum Eisenschmelzen brauchbare Coaks, welche nur 1,2 p. C. Gyps und 8,9 p. C. erdige Theile enthalten.

No. 7. Schieferkohle mit einem Trum von Kohlenschiefer aus Burgk im Plauenschen Grunde vom Bormannschacht; Schrämkohle. 10 C. Z. wiegen 2460 Gr. d. i. det Dresdn. Scheffel 173 Pfund. 1000 Gran geben 660 Gr. get gesinterte Coaks und dem Volum nach 10 p. C. Ueberschust, welche 891 Kohlenstoff nur 109 Asche enthalten. 1000 Gran rohe Steinkohlen gaben a) 72 Gran graue Asche mit 34 Get Gyps und 1,5 basisch schwefelsaurem Eisenoxyd; b) 600 C. Z. Gas aus 562 C. Z. Leuchtgas und 38 C. Z. kohlensauren Gas und einer Spur von Schwefelhydrogengas gemischt.

236 Gran Destillat aus 79 Gr. Theer und 157 Gr. eines zelblichen Wassers aus gleichen Theilen kohlensaurem und zeigsaurem Ammoniak gemengt. Die rohe. Steinkohle zeigte keinen Schwefel, aber die Coaks 18,5 Schwefel.

In Hinsicht des Reichthums an Kohlenstoff und des müsigen Erdengehaltes von 7,2 p. C. erdigen Rückstund ist diese Kohle noch besser, als No. 6. Nur enthält sie, wie alle Steinkohlen des Plauenschen Grundes, etwas über 3 p. C. Gyps. Die ms dieser und den folgenden Arten der Steinkohle bereitten Coaks lassen sich daher wohl sehr gut bei der Verthmelzung der Freiberger schweselreichen Beschickungen, wher nicht gut zum Eisenschmelzen anwenden. Sie gaben bei den deskalb im Grossen angestellten Versuchen ein weisses sprüdes Roheisen.

Dieselben Bemerkungen gelten für die Steinkohlen No. 8. 9, 10, 11, 12, 13 und 15.

No. 8. Schieferkohle mit etwas Blätterkohle von Burgk med dem Wilhelminenschachte. 10 C. Z. wiegen 2405 Gr. and der Dresdner Schessel 172 Pfund. 1000 Gr. geben 672 Gr. Coaks mit To Volum Zuwachs. Sie bestehen aus 855,7 Kohlenstoff und 144,3 Asche und enthalten 19,5 Schwesek. Die rohe Steinkohle giebt 34,5 Gyps und so auch ihre Asche, welche in 1000 Th. 96 Th. beträgt. Die Gasmenge = 590 C. Z. aus 560 C. Z. Leuchtgas, 30 C. Z. kohlensaurem Gas und einer Spur von Schweselhydrogengas bestehend. Das Destillat gab 71 Theer und 155 Gran Wasser wie No. 7 gemischt.

No. 9. Schieferkohle mit etwas Blätterkohle und Anlag von kohlensaurem Kalk, von der schwarzen Schicht des Wilhelmmenschachts. 10 P. C. Z. wiegen 2466 Gr. und der Schessel 173 Pfund. 1000 Gr. Steinkohlen enthalten 34,2 Gyps and 2,5 hasisch schweselsaures Eisenoxyd. Ihr Aschengehalt = 144 Gr. Die Coaks wiegen 698 Gr. und deren Mischung ist 816,6 Kohlenstoff und 203,4 Asche. Ihr Schweligehalt ist 19,0. Von Leuchtgas erhielt man 560 C. Z. mit 57 C. Z. kohlensaurem Gas und einer Spur von Schweselhydrogengas. Das Theer wog 70 Gr. und das Wäserige von der Art wie No. 7 n. 8 150 Gr.

Diese Steinkohle gab unter den Varietäten von Burgh die erdenreichsten Coaks nämlich 20,3 p. C.

No. 10. Schieferkolle mit dünnen Lagen von Pechkohle von Potschappel vom nördlichen Erdmuthenschachte.

10 C. Z. wiegen 2505 Gr. und der Dresdn. Scheffel 174 Pf.

16 L. 1000 Gr. gaben 676 Gr. Coaks mit 834,3 Kohlenstoff und 165,7 Asche, und ebenfalls schwefelkalk- und
schwefeleisenhaltig. Die rohe Kohle gab durch Auskochung

34,5 Gyps und durch Salzsäure 2,1 basisch schwefelsauren
Eisen, ferner 632 C. Zoll Leuchtgas und 44 C. Z. kohlensaures Gas nebst etwas Schwefelhydrogengas; ferner 81 Ge.
Theer und 149 Gr. wässriges Destillat gleich N. 9. gemischt.

No. 11. Schieferkohle mit wenig Pechkohle von Potschappel aus dem nordostlichen Erdmuthenschachte. 10 Pap. C. Z. wiegen 2625 Gr. und der Dresdu. Scheffel 181 Ph. 22 L. Sie geben 676 Gran Coaks mit 843,5 Kohlenstoff und 158,5 Asche. Die Steinkohle giebt so wie ihre Asche 34 Gr. Gyps und 2,0 basisch schwefelsaures Eisenoxyd. Die Asche derselben beträgt in 1000 Th. 106 Gr. In den Coaksfanden sich 18 Schwefel. Von Leuchtgas erhält man 630 Ct. Z. und 43 C. Z. kohlensaures Gas nebst etwas Schwefellydrogengas. Das Destillat bestand aus 75 Gr. Theer und 141 Gran Destillat von der Art der vorigen.

No. 12. Schieferkohle von Potschoppel aus dem sidlichen Augustusschachte. Gewicht: 2566 Gr. und p. Scheffel 172 Pfund 26 Loth. 700 Gr. erhaltene Coaks sind in 1000 gemischt aus 814,3 Kohlenstoff und 185,7 Aschel 1000 Th. roher Steinkohle geben 130 Gr. weissgraue Aschmit 35,0 Gyps. Durch das Auskochen mit Wasser und so dann mit Salzsäure erhielt man 34 Gyps und 2,2 basischschwefelsaures Eisen. In den Coaks fanden sich 19 Schwefel. An Leuchtgas erhielt man 627 C. Z. und 40 C. Z. kohlensaures Gas mit einer Spur von Schwefelhydrogengar Das Destillat war gemischt aus 70 Gran Theer und 130 G. Wasser von der bekannten Mischung.

No. 13. Schieferkohle mit angeslogenem Schwefelkies von Döhlen vom ersten Flötze. 10 C. Z. wiegen 2505 Gr. md der Schessel 174 Psund 16 L. 1000 Gr. geben 612 Gr. Coaks mit 20 Volumverminderung, gemischt aus 790,7 Kohlenstoff und 209,3 Asche. Die rohe Steinkohle enthält 34,3 Gyps und 1,5 basisch schweselsaures Eisenoxyd. Denselben Gypsgehalt zeigte die Asche. Die rohe Kohle sowohl als auch die Coaks gaben mit Salzsäure Schweselhydrogengas. An Leuchtgas erhielt man 599 C. Z. und 41 C. Z. kohlensaures Gas, Spur von Schweselhydrogengas. Das Destillat bestand aus 72 Gr. Theer und 176 Gr. gelblichem Wasser wie die vorigen gemischt.

No. 14. Schieferkohle von Döhlen.

No. 15. Schieferkohle von Döhlen, beide vom ersten Flötz nur von verschiedenen Punkten verhielten sich No. 13 ziemlich gleich, nur dass beide Sorten keinen Schweselkies enthielten und dass No. 14 die kohlenstoßreichten Coaks von 897,1 K. und 102 Asche gab.

Wollte man fernere Versuche im Grossen mit der Coaksbereitung aus den Steinkohlen des Plauenschen Grundes und deren Anwendung zum Eisenschmelzen anstellen, so möchten dazu die Steinkohlen No. 7, 8, 11 und 14 ausgewählt werden. Es nühern sich diese am meisten in Hinsicht ihres Erdengehaltes der schlesischen Steinkohle No. 6; jedoch ist ihr Gypsgehalt immer grösser.

No. 16. Pechkohle mit Lagen von Faserkohle und etwas Kohlenschiefer von Oberhohendorf bei Zwickau neben des Richter Kastner's Schacht. 10 P. C. Z. wogen 2213 Gr. der Scheffel 153 Pfund 20 L. und gaben 540 Gr. sehr poröse gute Coaks mit 10 Volumzunahme, bestehend aus 977,5 Kohlenstoff und 22,5 Asche. 1000 Gr. rohe Kohle gaben nur 4,5 Gyps und 1,5 basisch schwefelsaures Eisenoxyd. Die Coaks zeigten nur eine Spur Schwefel. An Leuchtgas gaben sie 578 C. Z. und 44 C. Z. kohlensaures Gas nebst 112 Gr. Theer und 244 Gr. eines Wassers, welches viel essigsaures Ammoniak und wenig kohlensaures Ammoniak enthielt.

Bine vortrefflicke Steinkohlenart zu jedem Gebruud gleich gut.

No. 17. Pechkohle mit wenig Faserkohle von Ober hohendorf aus Hirschels Schacht. Verhielt sich der vorige

ziemlich gleich.

Pechkohle mit mehr Fuserkohle und etwa No. 18. Schwefelkies. Gewicht: 2278 Gr. und p. Scheffel 155 Fil 30 L. Es wurden 618 Gr. etwas dichtere Coaks mit 957, 9 🐚 und 42,1 Asche erhalten. Die rohe Kohle gab 2,0 Schweifel im Schwefeleisen; 4,8 Gyps und 1,2 basisch schwefel. sautes Eisenoxyd. Die Coaks zeigten 1,5 Schwefel. A Leuchtgas gab diese Kohle nur 475 C. Z. Wurde abou die Faserkohle ausgelesen und die reine Pechkohle ausgeglähet, so bekam man 744 C. Z. Leuchtgas.

No. 19. Pechkohle mit noch mehr Faserkohle und augeflogenem Schwefelkies, von Buchauschacht. Diese wegen der vielen Faserkohle leichte Kohle, wog nur 1966 Gr. und der Scheffel 136 Pfund 22 L. 648 Gr. erhaltene Coaks waren kaum etwas gesintert, und deren Aschengehalt betrug 74,2 so wie der Koklenstoffgehalt 925,8 Gr. Uebrigens war 🕬

Verhalten wie No. 18.

Die Steinkohlen aus den Zwickauer Flützen empfehlen sick also in dem Falle sehr gut zur Coal bereitung und der Anwendung der Coaks zum Eisenschmelzen, wenn mus die an Faserkohle und Schwefelkies reichen Flütze vermeild.

Bei der Prüfung der vorgenannten Sorten von Steinkohlen auf Harz zeigte es sich, dass sie, wenn sie nicht Pechkohle eingemengt enthielten, nur eine unbedeutende Färbeng des Aethers, Terpenthinöles und Alkohols statt fand, wid aur die reinere Pechkohle von Oberhohendorf gab aus 100 5 Gr. in Aether auflöslichen, dem Asphalt ähnlichen Hatzes. Absoluter Alkohol hatte nur 2 Gran Braunharz; Terpentinol aber 5 Gran eines gelben, dem Colophon ähnlichen Harzes ausgezogen.

Die genauere Analyse zweier Sorten von Steinkohlenasche gab folgende Resultate:

100 Gran der Asche aus der Steinkohle No. 5 gab:

Thon	48,0
Kiesel	33,9
Gyps	6,3
Eisenoxyd	6,0
kohlensauren Kalk	2,4
basisch schwefelsaures Eisen	2,3
	99,9

100 Gran der Asche aus der Steinkohle No. 9:

Kiesel	28,1
Gyps `	29,0
bas. schwefels. Eisen	1,0
kohlensauren Kalk	22,0
Eisenoxyd	10,2
Thon	9,0
•	99,3

sebst einer Spur von phosphorsaurem Kalk and Mangan.

Nach den hier mitgetheilten Untersuchungen mögen nun nehrere Erfahrungen über die Wirkungen und den Werth der Steinkohlen und Coaks aus dem Plauenschen Grunde bei Dresden hier noch ihren Flatz finden. Sie wurden nämmtlich auf inländischen Hüttenwerken gesammelt, und können denen zum Anhalten dienen, welche sich dieser Brennmaterialien bedienen wollen.

- a) Zum Rösten einer Quantität Rohstein in einer Roststatt sind nöthig 2½ Schragen (1 Schragen = 3 Klastern) schemes selliges Flossholz. Dieselbe Wirkung geben 21 Dresdn. Schessel Schieserkohlen nebst 1 Schragen Holz zum Anseuern.
- b) Wenn ein Probierosen 10 Wagen sichtene Holzkohlen der Thir. Werth verbraucht, so kann derselbe mit 73 Scheffel Schieferkohlen und 2 Wagen Holz zum Anseuern, in Summa mit 58 Thir. im Feuer erhalten werden.
- c) Wenn in einem Quartale ein Flammenröstofen zum Abrüsten von 3724 Centn. Blei- und Silbererz 54 ½ Schragen Fichtenholz gebrauchte, so wird dessen Wirkung ersetzt durch 579 Schessel Schieserkohlen und 10 ½ Schragen Holz.

Ein siederes Quartal gab unf den Freiberger Hitten: 620 Scheffel Schieserkohlen nebst 10 Schragen Holz bei der Röstung von 3754 C. Erz, anstatt 56 Schragen Holz. In neuem Zeiten wird des Anzündholzes noch weniger gebraucht. In königlichen Amalgamizwerke bei Freiberg gebrauchte man im Quartale Crucis 1806 1029 Scheff. Schieserkohlen nebst 20 3 Schr. Holzes zur Röstung von 4787 C. Erz, anstatt 96 3 Schragen Holz allein, und auch hier hat man die Quartität des Anzündholzes bis auf 10 vermindert.

- d) Bei der in dem königlichen Amalgamirwerke eingeführten Gasbeleuchtung erhält man im Durchschnitt aus 1 Pfind Cöllnisch Gewicht guter Steinkahlen aus dem Planenschen Grunde 4 Leipz. C. F. Leuchtgas.
- e) Auf den Freiberger Schmelzhütten rechnet man nach mehr ährigen Erfahrungen, dass I Dresdner Scheffel Coals aus den Steinkohlen des Plauenschen Grundes = 5 C. F. L. ipz., welcher 73 90 Pfund wiegt, so viel bei den Verschmelzen für Beschickungen in Schachtösen leistet, die I Korb = 3 23 Dresdn. Scheffel sichtene Holzkohle, welcher 70 Pfund wiegt.

f) Bei Versuchen das Roheisen umzuschmelzen, wurde set gendes beobachtet und berechnet:

Wenn in einem Eupoloosen in 4 Stunden 22 Centn. Robeisen umzuschmelzen sind, so ist auf 1 Centne Roheisen nöthig 3 Schessel oder 50 — 55 Psund Coaks, und es fällt p. Centne Roheisen 7 bis 10 Psund Schlacke nach dem verschiedenen Erdengehalte der Coaks.

g) Siedeversuche über die Heitzkraft verschiedener Sorten von Coaks gaben folgende Resultate.

1) 1 Leipz. C. F. Coaks von Döhlen wog 15 ½ Pfund, und verdampste 62 Pfund Wasser, hinterliess 3 Pfund Asche.

- 2) 1 Leipz. C. F. Coaks aus Posschappler Steinkohle wog 16 Pfund 28 L., verdampste 61 ½ Pfund Wasser und hinterlies 3 Pfund 11 Loth Asche.
- 3) 1 L. C. F. Coaks von Burgk wog 15 ½ Pfund, verdampste 60,7 Pf. Wasser und hinterliess 3 Pfund 11,8 Leth Asche.

4) L-Leipz. C. F. englische Newcastler Coaks weg 19 Pf. 15 Loth, verdampste 76 Pf. Wasser und hinterliess 1 Pfund. 1,3 Loth Asche.

Zum Schlusse aller vorhergehenden Prüfungen und Erfahrungen über verschiedene Arten von Schwarzkohlen, füge ich nun noch folgende Untersuchung einiger Steinkohlenarten aus dem Grossherzogthum Toscana bei. Da der Bau auf diese Art der Steinkohle, welche mehr Braunkehle als Schwarzkohle ist, erst in dem Jahre 1827 in vollen Betrieb gesetzt wurde, so erhielt ich durch Sr. Hoch wohlgeb. Gnaden, den Hrn. Oberberghauptmann Freiherrn von Herder den Auftrag, diese Kohlenarten technisch-chemisch zu prüfen und dadurch die Art ihres möglichen Gebrauches näher zu bestimmen.

Da diese Steinkohle in ihrem Verhaften sehr von dem der bisher untersuchten Arten abweicht, so wird durch die Vergleichung ihres Verhaltens zu dem der Schwarzkohlen aufs Neue die sehr verschiedene Natur der Steinkohlen bestätigt. Französische Mineralogen hatten diese Kohlenart Anthracit genannt; aber sowold Hrn. Prof. Breithaupt's Bestimmung als die nachfolgende chemische Prüfung zeigen, dass die Toscanischen Steinkohlen zur ältern Braunkohlenformation gehören.

Prüfung und Charakteristik dreier Steinkohlenarten aus Toscana.

- I. Oryktognostische und chemische Kennzeichen.
- No. 1. Strich, dunkel nelkenbraun;

Farbe, schönschwarz;

Bruch, muschlig, deutliche Holztextur nach Jahresringen. Härte 3,5.

Spec. Gewicht 1,313,

Brennbarkeit. Ziemlich leicht entzündlich, ohne zu sintern brennend; Flamme hell, aber nicht aushaltend; lange Zeit Kohle haltend, und wenig gelbgraue Asche gebend. Der Geneth der Flamme kunn merklich nach echbesligem ven Gase.

Verkohlung gab keine Coaks, sondern etwas zerklüstet Kohle.

No. 2. Wie No. 1, nur abweichend:

Bruch, mit angeflogenem Eisenkies;

Spec. Gewicht 1,317;

Geruch der Flammen etwas stärker nach schwesligsaurem Gase.

. Verkohlung gab schöne unzerklüftete Kohle.

No. 3. Ganz wie No. 2, nur etwas schwerer, nämlich 1,377 auch etwas mehr Asche und stark zerklüftete Kohle gebend. Bei No. 2 und 3 war die Holztextur kaum wahrnehmbar. Aether zog aus allen drei Steinkohlenarten eins sehr gavinge Menge Harz aus. Eben so zeigte siedendes Wasser in allen Sorten etwas Gyps.

Das Gesammtverhalten dieser Steinkohlenarten zeigt, das sie zu der ältern Braunkohle zu zählen sind, die ihre Kiestehung harten Hölzern verdankt. Diese Hölzer wurden bei ihrer Versenkung mit wenig Erdenschlämmen vermengt. Ihre Verkohlung ist weit vorgeschritten, daher die kurze Dauer der Flamme und ihre Annäherung an die Schwarzkohle. Die untersuchten Steinkohlen schliessen sich einerseits an die Candlekohle an, sind aber nicht so flammenstoffreich als jene; Anthracite sind sie aber nicht, weil ihnen (wenigstens nach Werner) der fast metallische Glanz sehlt; auch giebt der ächte Anthracit keine gelbweisse Flamme, auch keinen Rauch, sondern brennt nur mit einer blauen Kohlenoxydgasflamme.

- II. Nähere Prüfung der Bestandtheile und Produkte genannter Steinkohlen.
- No. 1 hinterliess aus 100 Gewichtstheilen bei der Verbresnung 3,6 p. C. Asche.

1) 100 Theile dieser Asche waren gemischt aus:

schweselsaurem Kalk	39,5
kohlensaurem Kalk	8,3
Kiesel	13,8
basisch schwefelsaurem Kise	enoxyd 26,8
Then	9,0
-	97.4

Spur von Phosphorsäure und Talkerde.

2) 100 Gewichtstheile gaben nach der Verkohlung 52,9 Kohle. Nach Abzug des Aschengehaltes = 49,3 Kohlenstoff.

3) 500 Gran (Köllnisch Gewicht) gaben bei der Verkoh-Ing in der eisernen Gasretorte 291 Pariser Cubikzoll gemeines Kohlenwasserstoffgas; 50 C. Z. kohlensaures Gas; 7 C. Z. Kohlenoxydgas und eine Spur von Schwefelwasserstoffgas and Stickgas.

Das gehörig mit Kalkwasser gewaschene Gas brannte mit bläulich-gelblichweisser Flamme nicht sonderlich leuchtend.

Wird obige Menge Kohlenwasserstoffgas auf 1 Pfund Cöllnisch berechnet, so giebt dieses 2,5 Pariser C. F. Gute per Bereitung des Leuchtgases taugliche Kohlen geben gegen etwas über 4 C. F.

No. 2 hinterliess 4,8 p. C. Asche.

1) 100 Theile dieser Asche waren gemischt aus:

schwefelsaurem Kalk	38,4
kohlensaurem Kalk	9,1
Kiesel	12,4
basisch schwefelsaurem Eisenox	yd 25,0
Thon	9,8
	94,7

und Spur von Phosphorsäure und Talkerde.

2) 100 Gewichtstheile gaben 56,8 Kohle mit 52,0 Kohlenstoff.

3) 500 Gran dieser Kohle gaben 289 C. Z. gemeines Kohlemoasserstoffgas; 48 C. Z. kohlensaures Gas; 7,5 C. Z. Kohlenoxydgas; 4,5 C. Z. Schwefelwasserstoffgas und Sputen von Stickgas.

Es kommt auf 1 Pfund Steinkohle 2,4 C. P. mittelmüssiges Leuchtgas.

No. 3 hinterliess 7,6 p. C. Asche.

1) 100 Theile dieser Asche zeigten sich gemischt aus:

schwefelsaurem Kalk	47,4
kohlensaurem Kalk	6,7
Kiesel	8,5
basisch schweselsaurem Eise	moxy d25,0
Thon	9,5
	97.1

Spur von Phosphorsäure und Talk.

2) 100 Theile gaben 57,6 Kohle mit 50,0 p. C. Kohlenstoff.

3) 500 Gran dieser Kohle gaben 286 C.-Z. geneises Kohlenwasserstoffgas; 47,5 C. Z. kohlensaures Gas; 6,5 C. Z. Kohlenoxydgas; 5,5 C. Z. Schwefelwasserstoffgas, und Spuren von Stickgas.

Ein cöllnisches Pfund dieser Steinkohle würde daher 2,3 C. F. mittelmässiges Leuchtgas geben.

Anmerk. Zur Prülung der Destillate in quantitativer Hinsicht wer nicht Steinkohle genug vorhanden. Es liess sich aber bei der Prülung auf Gas wahrnehmen, dass alle drei Sorten der Kohle nicht wiel Then geben würden.

III. Beurtheilung der untersuchten Steinkohlen in technischer Hinsicht.

1) Alle 3 Sorten dieser Steinkohlen eignen sich als ein gutes kohlenstoffreiches Brennmaterial zu jedem gewöhnlichen Haus- und Fabrikengebrauch als gutes Brennmittel, wo es blos auf Erwärmung von Oesen oder Flüssigkeiten zum Destilliren, Sieden, Digeriren u. dergl. m. ankommt. Weil sie besonders viel Kohle halten, müssen die Roste näher als bei dem Gebrauche der Schwarzkohlen an den zu erwärmenden Raum gelegt werden. In Hinsicht auf ihre Güte weichen die drei Sorten Kohle nicht sehr ab; doch könnte man No. 2 einigen Vorzug einräumen, in sosern sich nämlich die ganzen Flötze den übersendeten einzelnen Stücken gleich ver-

halten. In diesem Falle verhielten sich Wie Werthe No. 2 = 52; No. 3 = 50; No. 1 = 49,3.

- 2) Coaks giebt keine dieser Steinkohlen; wohl aber würde, vorzüglich No. 2, bei behutsamer Verkohlung in Meilern oder Oefen, eine zum Erzschmelzen in Schachtöfen, zum Metallschmieden u. dgl. m. brauchbare Kohle von der Natur einer harten Holzkohle geben; eine Eigenschaft, welche diese Steinkohle auszeichnen würde. Die Verkohlung müsste indessen mit gelindem Feuer betrieben werden. Ich würde Meiler von 2 bis 300 C. F. Grösse zum Versuche anrathen.
- 3) Kalkbrennen, Erzröstung und ähnliche Feuerungen können nur in Oefen mit Rosten, in welchen die Steinkohlen mit den Fossilien zu schichten sind, vorgenommen werden.
- -'4) Zu Operationen mit Flammenfeuern allein eignet sich diese Kohle nicht.
- 5) Zur Gasbeleuchtung empfehlen sich diese Steinkohlen zicht; weil sie nicht viel Leuchtgas, und zwar ein solches, welches kein Oelgebendes Gas enthält, liefern.
- 6) Ihre Asche wird wegen ihres starken Gypsgehaltes zum Büngen der Felder und Wiesen, welche Gyps gern vertragen, sehr gut anwendbar seyn, dagegen bei dem Eisenschmelzen würde dieser Gypsgehalt leicht Rothbruch erzeugen.

the control of the state of the

1 ...

XXVIII.

Technisch - chemische Prüfung mehrerer süchsischen Torfarten.

Yem B. C. R. Prof. Lampadius.

Die felgende Untersuchung mehrerer Torlarten aus verschiedenen erzgebirgischen Forstrevieren wurde mir durch allerhöchsten Befehl vom 23. Aug. 1826 zur Pflicht gemacht. Es kam bei derselben vorzüglich darauf an: den Werth der Terfarten in Vergleich mit einer gegebenen Menge lichtenet Holzes - als dem im Erzgebirge gebräuchlichsten - zu bestimmen, und zugleich mit darauf Rücksicht zu nehmen, welche Sorten des Torfes sich anstatt des Holzes und der Holze. kolden zu Hütten - und Fabrikenseuern anwenden liessen. Diese auf allerhöchsten Beschl unternommene Prüfung war mit om so willkommner, als man immer nech - wenn von einer Anwendung des Torfes als Bremmaterial fur Hütten und Fabriken die Rede ist -- nicht gehorig die verschiedenen And ten dieses Brennmaterials unterscheidet, sondern nur von Torfe im Allgemeinen spricht. Der Unterschied zwischet den verschiedenen Torfarten ist aber in dieser Hinsicht so sehr bedeutend, dass wenn einige Toxfarten sich ganz vortrefflich zu allen Arten der Flammenseuer z. B. zum Glasschmelzen, Porzellainbrennen und zur Bereitung einer Torfkohle für das Eisenschmelzen und andere Schmelzprocesse eignen, wiederum viele andere Sorten diesem Gebrauch nicht entsprechen, sondern nur als Heizmittel unter Siedepfanner Dampikessel u. s. w. zu gebrauchen sind, so wie jede Torfsorte als gemeines Heizmittel kann verwendet werden, wobei es in ökonomischer Hinsicht nur auf den Preis, zu welchen man den Torf haben kann, ankommt. schon die Steinkohlen sehr in ihren Mischungs- und Mengungsverhalten ab, so findet dieses noch mehr bei dem Torfe, diesem zum Theil lockern vegetabilischen mit mehr oder we-

niger Erdentheilen durchzogenen Gewebe statt; und so kommi es, dass nur wenige Torsarten zur Betreibung eines jeden Hüttenprocesses, und die Mehrzahl derselben nur zu einigen Hüttenseuern anwendbar ist. Der Tors nähert sich in der Hinsicht, dass er eine zusammenhängende Masse vegetabilischer Stoffe bildet, einerseits den Steinkohlen, anderseits aber mehr dem Holze. Die schwarzen dichtern Sorten nähern sich den Steinkohlen; die leichtern Arten mehr der Faser der Gräser, Schilse und andern Vogetabilien. Wir sinden bei ihnen die anfangende Oxydation bis zur Bräune und die weiter vorgeschrittene bis zur Schwärze. Man kann daher, wenn man wie Werner die Farbe zum Anhalten bei der Steinkohlenanordnung nimmt, auch Schwarztorf und Brauntorf unterscheiden Die Torfarten sind grösstentheils so leicht entzündlich als Holz; aber auch die schwarzen etwas schwerer entzündlichen Sorten sintern nie wie die Steinkohlen, und nehmen bei der Verkohlung sets sehr am Volumen ab. Mehrere Arten flammen sehr gut und hell, andere nur dunkel and bräunlich gelb. Die schwarzen schwereren Arten geben eine dichte, die andern eine sehr leichte Kohle. Die Verschiedenheit ihres Erdengehaltes ist so gross, dass einige mach dem Verbrennen 1 - 2 p. C. Asche und andere 30 -40 p. C. derselben zürcklassen. Bei der Verkohlung in Retorten giebt der Torf keine Essigsäure, sondern essigsaures Ammoniak und weniger Theer, als Holz und Steinkohlen. Die Gase, welche die Torsarten bei der Verkohlung entwickeln, sind ebenfalls sehr verschieden. Keine Art derselben habe ich zum Beleuchten tauglich gesunden; manche euthielten Schwefelhydrogengas und gaben bei dem Verbrennen schwestichte Säure; einige gaben, indem sie mit einer eigenthämlichen röthlichblauen Flamme verbrannten, deutliche Spuren von Jodinsäure. Obgleich die Torfarten so offenbar vegetabilischen Ursprungs sind, so enthält doch keine ihrer Aschen Kali, sondern Kiesel, kohlensauren Kalk, phosphorsauren Kalk, schwefelsauren Kalk, Thon, Eisenoxyd, basisch schwefelsaures und phosphoraures Eisen, und zuweilen Spuren von Talk und Manganoxyd.

Nach diesen einleitenden Bemerkungen über die Verschiedenheit der Torfarten theile ich nun die Resultate der
vorgenommenen Prüfung erzgebirgischer Torfarten, welche
das Gesagte von Neuem bestätigen werden, mit. Die Untersuchung selbst wurde auf folgende Weise angestellt:

(a) Zuerst wurde jede Torfact nach ihrem äusseren At-

sehen bestimmt;

e) Da es gewöhnlich ist, dass man die Torfarten nach einer Zahl von Ziegeln in den Handel bringt and diese nicht aller Orten von gleicher Grösse sind, so wurde eine Zahl von jeder Sorte genau nach Leipziger Fussmaas ausgemessen, und sodann die gefundene Mittelzahl auf 1900 Stück Torfziegel berechnet;

c) Darauf wurde auf ähnliche Weise das Gewicht von 1000 Stück trecknen Ziegeln, so wie von einem Leipziger

Cubikfusse bestimmt.

d) Die Heitzungskraft einer jeden Torfsorte wurde nach der Hartig'schen Methode nach der Menge von Wasser, welche eine gegebene Menge von Torf bei dem Verbrence zu verdampfen vermochte, mit mogkehster Genauigkeit bestimmt. Hierzu diente immer derselbe Verdunstungsapparat, bestehend in einem flachen kupfernen Verdampfongsgefass, welches passlich in einen mit Rost versehenen Ofen aus Graphitthoumasse geschlagen, eingesetzt war. des Wassers wurde durchaus so gehalten, dass nur einzelne Dampiblesen aufsteigen konnten, und nicht ein unnützer Torfverbrand eintreten konnte, daher wurde der Torf nur it ohngefähr Zoll grossen Stücken mit Aufmerksamkeit nachgelegt. Sebald das Wasser wieder auf 10° R. abgekühlt war, wurde die verdampste Menge desselben durch das Gewickt bestimmt, und die Heitzkraft danach auf 1000 Stück Toriziogel berechnet. Dabei wurde Rücksicht auf die Art des Vetbrennens des Torfes und die Zeit, in welcher eine gegebent Menge Wasser bis zum gelinden Sieden kam, genommes. Zeigte sich irgend eine Art von Unvolkommenheit bei des Versuche, so wurde er wiederholt,

- e) Nach diesen Versuchen wurde nun 1) der Geldwerth von 1000 Stück Dorfziegel in Vergleichung mit 1 Klaster ‡ elligem Fichtenholze nach dem Freiberger Preise zu 3 Thlr. 18 Gr.; 2) der relative Werth von einer Zahl Torfziegel in Vergleichung mit 1 Klaster desselben Holzes, und 3) der Werth von gleichen Maasen des Torfes und Holzes bestimmt.
- f) Die Asche der Torfarten, welche zuweilen noch, obgleich geringe Antheile von Kohle enthielt, wurde noch einmal gelinde erhitzt und verwogen.
- konnte nur auf die Art der Bestandtheile, nicht aber durchaus sicher auf die Quantität aller Bestandtheile durchgeführt werden. Am genauesten liess sich der Gypsgehalt aller Sorten durch das Auskochen mit Wasser bestimmen, wobei dann auch gefunden wurde, dass keins der Aschendekokte Curcumapapier bräunte. Der ausgekochte Rückstand wurde mit Salzsäure aufgelöst und dieses erfolgte mit oder ohne Aufbrausen. Der durch Salzsäure nicht aufgelöste Rückstand wurde ausgesüsst, getrocknet und geglühet und seinem Gewichte nach für Kiesel gerechnet. Die in der Salzsäure aufgelösten Theile, als Eisenoxyd, Thon, Kalk, phosphorsaurer Kalk u. s. w. wurden nur nach der Stärke, wie die Reagentien deren Gegenwart angaben, einigermaasen geschätzt, aber nicht gewogen.
- h) Die Verkohlungsversuche wurden bei gelinder Hitze in gut bedeckten Tiegeln unternommen, und nach diesen die Gewichts- und Maasverhältnisse bestimmt, nämlich 1) Wie viel 1000 Stück Torf dem Gewichte nach Kohle geben; 2) wie tiel ein C. F. Torf Kohle dem Gewichte nach giebt; 3) welches die Gewichts- und Maasprocente der erhaltenen Kohle in Vergleichung mit dem untersuchten Torfe waren.
- i) Durch Verbrennungsversuche wurden 1) die Gewichtsprocente der Asche in der erhaltenen Torfkohle; sodern 2) die Gewichtsprocente ihres Kohlenstoss in Vergleichung zu dem der Fichtenkohle, und dem der verschiedenen Torfkohlenarten selbst bestimmt.

k) Endlich wurden auch noch einige der Torfarten aus Retorten in Verbindung mit Vorlagen und der pueumatischen Wanne auf ihre Destillate und Gase geprüft.

Resultate der Prüfung verschiedener Torfarten.

Resentorf in Moortorf übergehend aus dem Oberforst (rottendorf, Oberwiesenthaler Revier, von der Pfahlsäure, 1000 St. Ziegel maasen 48 C. F. 972 C. Z. und wogen 755 Plund 6 Loth. Ein C. F. wog 15 Pfund 17 Loth. 1000 Z. verdamplien 859 Pf. 12 L. Wasser und 1 C. F. 188,50 Loth. Die Flamme bei seinem Verbrennen war gelblich weiss, und die Zeit bis zum Sieden des Wassers betrug 11,5 Minuten. 1000 St. Ziegel sind in Vergleichung gegen Fichtenholz 23 Gr. 8 Pf. werth. Holz - in three Wirkung 3424 St. Ziegel. Der Werth von von einem Masse Torf zu I Masse Holz = 0,64875 : 1. 1000 St. Ziegel gaben 8 Pfund 19 Loth Asche oder 1,03 p. C. aus 50 Kiesel, 25 Gyps, das übrige Eisenoxyd, Thou und Spur von phosphorsaurem Kalk. 1000 St. Torf geben 332 Pfund 9 Loth Torfkohle, oder 1 C. F. giebt 6 Pfund 24 Loth, mithin 44,12 Gewichts - oder 41,5 p. C. Maasprocente. Der Aschengehalt ihrer Kohle - 2,59 p. C. Kohlenstoligehalt in Vergleichung mit der Fichtenkohle = 99,01. 100 Pfund dieser Torfkohle bestehen aus 97,41 Pf. Kohlenstoff und 2,59 Pfund Asche. Die Kohle war von guter dichter Beschaffenheit.

Diese Torfart ist zu jedem Haus- und Fabrikengebrauch tauglich; die aus ihr zu bereitende Kohle eignet sich zum Schmelzen in Schuchtöfen und für Schmiede und andere Metallarbeiter. Ihre Asche ist als mittelmüssiges Düngmittel *) auf Pelder und Wiesen zu gebrauchen.

No. 2. Moortorf and dem Oberforst Crottendorf, Unterwiesenthaler Revier von der Erlheide. 1000 Stück Ziegel messen 69 C. F. 981 C. Z.; wiegen 859 Pf. 26 L. 2 Q. und 1 C. F. wiegt 12 Pf. 27 L. 1000 Z. verdampfer

⁴⁾ Auf meine Veranlassung haben mehrere Ockonomen in Sachsen die Torfasche mit Vortheil zur Verbesserung der Wiesen angewendet.

1015 Pf. 20 L. Wasser oder I C. F. 153,15 Loth. Dieser Torf ist ziemlich leicht entzündlich, brennt mit gelblich-weisser Flamme, und hält lange Kohle. Die Zeit bis zum Sieden betrug 6 Minuten. Der Heizwerth von 1000 St. zn dem des Holzes = 1 Thir. 3 Gr. 1 Pf. und 2897 St. kommen in ihrer Wirkung 1 Klaster Holz gleich. 1 Klaster Torf verhalt sich in Wirkung zu 1 Klaster Holz, wie 0.53488: 1. Thr Aschengehalt beträgt 2,73 p. C. aus 80 Gyps 5 Kiesel und das übrige kohlensauren Kalk, Eisenoxyd und Thon. Köhle geben 1000 Z. 407 Pfund 14 L. oder 1 C. F. 5 Pf. 16 L., d. i. dem Gewichte nach 46 p. C. und dem Maase nach 43,7 p. C., welche Kohle nach dem Verbrennen 6,35 Asche hinterlässt. Der Kohlenstoffgehalt in Vergleichung mit der Fichtenkohle = 95,7: 100 und 100 Pf. Torfkohle bestehen aus 93,65 Pf. Kohlenstoff und 6,35 Pf. Asche. Die Kohle ist ziemlich dicht.

Dieser Forf ist sehr vorzüglich zu jeder Art der Flammenfeuerung; dessen Kohle nur mittelmässig und zum Eisenschmelzen wegen ihres sturken Gypsgehaltes untauglich; wohl aber muss die Asche des Torfes ein sehr gutes Düngmittel sein.

No. 3. Rasentorf aus dem Oberforst Crottendorf, Unterwiesenthaler Revier von der Luxheide. 1090 St. Ziegel messen 71 C. F. 189 C. Z. und wiegen 807 Pf. 9 Loth 1'Q. und der C. F. 11 Pf. 11 L. 1000 Ziegel verdampsen 609 Pf. 10 L. und der C. F. 39,75 Loth Wasser. Dieser sehr leicht schnell entzündliche Torf giebt eine kurze schlechte Flamme und hält dabei gar keine Kohle. Die Zeit bis zum Sieden dauerte 6 Min. Der Werth von 1000 dieser obgleich grössern Ziegel kann nur im Vergleich mit I Klaster Holz 16 Gr. 9 Pf. geschätzt werden. 4829 St. Ziegel sind an Heitzkraft 1 Klaster Holz gleich zu rechnen, und der Werth gleicher Torf- und Holzmasse verhält sich wie 0,31425: 1. Der Aschengehalt = 1,22 p. C. Die leichte weissgraue Asche enthielt 31 Gyps, 24 kohlensauren Kalk und 15 Kiesel, das übrige Eisenoxyd, Thon und Spur von phosphorsaurem Kalk und Mangan. 1000 St. Ziegel geben 262 Pf.

12 L. Torfkohles, der C. F. 3 Pf. 21 L. 1 Q. An Gewichtsprocenten beträgt dieses 32,5 und dem Maase nach 21,3 p. C. Kohle, welche 3,77 p. C. Asche enthält. Der Kohlens offgehalt der Kohle beträgt 97,80 im Vergleich mit Fichtenkahle. 100 Pf. dieser sehr leichten Torfkohle geben. 96,23 Pf. Kohlenstoff und 3,77 Pf. Asche.

Dieser kaum mittelmässige Torf eignet sich nur zu Stubenheitzungen und andern gelinden Feuerungen. Die Kohle ist wegen ihrer Leichtigkeit zum Schmelzen und für die Schmiede untauglich; die Asche ein mittelmässiges Düngenittel.

Moortorf mit Rusentorf gemengt aus dem Oberforst, Crottendorf, Neudorfer Revier von der Siebenstiure. 1000 Ziegel messen 33 C. F. 918 C. Z. und haben trotz iliger Kleinheit das grosse Gewicht von 1000 Pf. 26 Loth. 1000 St. Ziegel verdampfen 468 Pf. 20 Loth und der G. K. 148,75 Loth Wasser. 1000 St. Z. sind im Vergleich mit 1 Klaster Holz nur 12 Gr. 10 Pf. werth und 6287 Ziegel aind an Brennkraft I Klafter Holz gleich. Der Aschengehalt dieses Torfs beträgt 27,66 p. C. Die Asche gab 65 Kiesel 10 Gyps und das übrige Eisenthon. 1000 St. Ziegel geben 637 Pf. 22 L. Torfkohle und der C. F. 20 Pf. 2 L. 2 Q. An Gewicht beträgt dieses 66 p. C. und dem Maase nach 59 p. C. Die Kohle giebt 41,93 p. C. Asche und ihr Kohlengehalt zu dem der Fichtenkohle - 59,03 : 100. 100 PE Kohle sind gemischt aus 58,07 Pf. Koldenstoff und 41,92 Pf. Die Kohle ist sehr schwer und schwarzgrau.

Der äusserst geringe Werth dieser Torfart rührt von dem so starken Erdengehalte und der Kleinheit der Ziegel her. Er kunn höchstens zu gelunden Feuerungen, nie aber zur Kohlenbereitung für Schmelzhütten gebraucht werden. Die Asche ist als Düngungsmittel, des geringen Gypsgehaltes wegen, wenig werth.

No. 5. Moortorf mit Rasentorf gemengt aus dem Oberforst Crottendorf, Crottendorfer Revier von der Brannelle. 1000 Stick dieser kleinen Torfziegel messen 33 C. F. 253 C. Z. und wiegen 55 Pf. 9 L. 1 Q.; der C. F. 15 Pf. 8 Loth

1000 St. Ziegel verdampsen 414 Pf. 2 Loth 135,50 Loth Wasser. Dieser Torf ist leicht entzündlich und giebt eine helle gute Flamme. Die Zeit bis zum Sieden betrug 9 Min. Der Werth: von 1000 St. Ziegel beträgt gegen den angenemmenen Holzpreis 11 Gr. 5 Pf. und 7107 St. Ziegel können eine Klaster dieses Holzes ersetzen. Bei gleichem Maas ist dieses Torfes Brennkraft in Vergleichung mit Holz wie 0,46371: 1. Von 100 dieses Torses verbleiben 1,09 p. C. einer blassgelben Asche, welche 40 Gyps 20 Kiesel, und das übrige an Eisenoxyd, Thon nebst Spuren von Talk und Mangan enthält. 1000 St. Torf geben 245 Pf. 5 L. Kohle pder der C. F. 7 Pf. 18 L. 3 C.; das ist 40 p. C. dem Gewicht und 46,8 p. C. dem Masse nach. Die Kohle ist von mittelmässiger Schwere und Dichte. Ihr Aschengehalt beträgt nur 2,49 p. C. und ihr Kohlenstoffgehalt in Vergleich gegen Fichtenkohle = 99,10. 100 Pf. dieser Torskohle ist gemischt aus 97,51 Pf. Kohlenstoff nur 2,49 Pf. Asche.

Dieser gute orf ist zu allen Feuerungen tauglich; der geringe Geldwerth von 1000 Stück Ziegel rührt von der Kleinheit der Ziegel her. Die Kohle dieses Torses ist leidlich zum Schmelzen in Schachtösen und für Schmiede, so wie die Asche ein mittelmüssiges Düngmittel.

No. 6. Moortorf mit Wurzeltorf aus dem Amte Grünhayn, Cranzahler Revier an der Meilerstätte. 1000 St. Ziegel messen 24 C. F. 819 C. Z., wiegen 766 Pf. 1 L. 1 Q.
und der C. F. wiegt 31 Pf. 21 L. 1000 St. Z. verdampfen
818 Pf. 4 L. und der C. F. 365 Loth Wasser. Er ist von
mittler Entzündlichkeit, hält leidlich Kohle und verbrennt mit
gelbweisser Flamme. Die Zeit bis zum Sieden des Wassers
betrug 10 Min. Der Werth von 1000 Ziegeln = 22 Gr. 9 Pf.
und um 1 Klafter Holz zu ersetzen sind 3553 St. nöthig. Bei
gleichem Maase ist die Heizkraft dieses Torfes gegen Holz
1,23346: 1. Er hinterlässt 3,27 p. C. einer blassbräunlichgelben Asche, welche 35 Gyps und 45 Kiesel gab. 1000 St.
Ziegel geben 271 Pf. 17 L. Kohle; der C. F. giebt 11 Pf.
2 Z. 1 Q. dem Gewichte nach beträgt dieses 35 p. C. und

dem Masse nach 43,7 p. C. Die dichte etwas schwere Kohhinterlässt 8,87 Asche. Ihr Kohlenstoffgehalt verhält sich zu dem der Fichtenkohle wie 92,64 und 100 Pf. derselbe sind gemischt aus 91,13 Pf. Kohlenstoff und 8,87 Pf. Asch.

Dieser Torf eignet sich vorzüglich gut zu Flammen feuern. Die Kohle ist für die Eisenschmelzprocesse schon werdenreich, hingegen kann sie in andern Hüttenwerken zum Schachtofenschmelzen, so wie von Schmieden wohl gebruucht werden. Die Asche gehört unter die mittler Dingmittel.

No. 7. Moorforf mit wenig Wurzelforf aus dem Amt Grünhayn, Grünhayner Revier von der Moosheide. 1900 St Z. messen 35 C. F. 459 C. Z. und wiegen 1302 Pf. 2 D 2 Q. und der Cub. F. 37 Pf. 17 L. 100 St. Z. verdant pfen 1093 Pf. 24 L. Wasser, und der C. F. 330 L. E. verbreunt mit ziemlich heller Flamme. Das Wasser brach er in 10 Min, zum Sieden. Der Werth von 1000 Ziegelu 🕍 I Thir. 6 Gr. 1 Pf. und 2690 St. Ziegel ersetzen die Heinkraft einer Klafter Holz. Bei gleichem Maase ist dieselbe im Vergleich gegen Holz wie 1,13317 : 1. Der Aschengehalt = 11,07 p. C., die Asche sah blassgelb aus und enthielt et nige Schieferstücke, gab nur 10 Gyps und 75 Kieselthon 1000 St. Ziegel lieferten 553 Pf. 12 L. und der C. F. gall 16 Pf. 8 L. 3 Q. einer dichten schweren Kohle, welche 26,04 p. C. Asche enthielt. Das Kohlenausbringen ist 42 p. C. dem Gewichte und 43,5 p. C. dem Masse nach. Vergleich mit Fichtenkohle ist der Kohlengehalt dieser Kohlt 75,16: 100 and in 100 Pf. 73,96 Pf. Kohle und 26,04 Pf. Asche.

Sehr guter Heitztorf zu gemeinen Feuern; die Kohlitet zum Schmelzen untauglich und die Asche kann nur weinig Düngkraft leisten.

No. 8. Leichter reiner Rasentorf aus dem Obersons Breitenbaum, von dem Torfstich bei Scheibenberg. 1600 St. Z. messen 40 C. F. 477 C. Z. und wiegen 364 Pf. 18 L. 2 Q. Der C. F. wiegt 9 Pf. 1 L. 1000 St. Ziegel verdampfen 296 Pf. 28 L. und der C. F. verdampft 78,50 L. Wast. Dieser Torf ist leicht entzündlich, giebt aber eine bläuhe wenig intensive Flamme. Der Werth von 1000 Ziegela
nur 8 Gr. 2 Pf. und zum Ersatz 1 Klaster Holzes sind
109 St. Ziegel nöthig. Die Heitzkrast dieses Torses im
ergleich eines gleichen Maases Fichtenholz ist nur 0,26988.
ie rückbleibende röthlich-graue Asche beträgt 1,03 p. C.
e gab 35 Gyps, 20 kohlensauren Kalk, 20 Kiesel, das
rige Eisenoxyd, Thon und ziemlich viel phosphorsauren
alk. An Kohle geben 1000 St. Ziegel 145 Pf. 22 L, der
F. giebt 3 Pf. 19 L. 3 Q., d. i. 40 Gewichts- und 40,6
aasprocente. Die Kohle ist ganz locker und hinterlässt
5 Asche. Der Kohlenstossgehalt zu dem der Fichtenkohle
2 99,09 und 100 Pf. der Kohle enthalten 97,50 Pf. Kohle
12 2,5 Pf. Asche.

Mit viel Aufwand in der Menge ist dieser Torf nur Weitzmittel für häusliche Feuer; die Kohle ist zu leicht nd verblasbar zum Schmelzen in Schachtösen und in Heermit die Asche ein mittelmässiges Düngmittel.

No. 9. Moortorf mit Schichten von Rasentorf aus dem bersorst Lauter von der Friedrichsheide. 1000 Ziegel essen 34 C. F. 189 C. Zoll und wiegen 812 Pf. 16 L. er C. F. wiegt 23 Pf. 25 L. Das Tausend St. Z. verumpst 820 Ps. 10 L. und der C. F. 244 L. Wasser. Dier Torf brennt mit einer ganz guten Flamme und hält dabei ste Kohle. Die Zeit bis zum Sieden betrug 9 Min. 1000 St. iegel sind 22 Gr. 7 Pf. werth und 3587 St. können die Virkung einer Klafter Holz ersetzen. Bei gleichen Volum mitzen 0,88166 Torf gleich 1 Fichtenholz, und hinterlassen ,58 p. C. Asche, welche 40 Gyps und 25 Kiesel gab. Die erkohlung gab 42 Gewichtstheile 45,4 Maas Procent einer emlich dichten Kohle. Das 1000 gab 342 Pf. 4 L. und der L. F. 9 Pf. 30 L. 3 Q. Kohle, welche 3,16-p. Asche giebt nd im Vergleich gegen 100 Gewichtstheile Fichtenkohle 8,41 Kohlenstoff und in 100 Pf. 96,84 Pf. desselben nebst ,16 Pf. Asche enthält.

Diese Torfurt eignet sich gut zu allen Flammenseuern; uch die aus ihm zu bereitende Kohle ist unter die in

Schachtöfen und Schwiedeheerden brauchbaren zu zählen Die Asche ist von mittlerer Düngkraft.

No. 10. Moortorf mit Rasentorf aus dem Oberlot Lauter, Erlabaumer Revier am Fellbach. 1900 Ziegel met sem 20 C. F. 238 C. Z. und wiegen 500 Pf. Der C. F. = 21 Pf. 14 L. Das Tausend Ziegel verdunstet 687 Pf. 16 L and der C. F. 358 Loth Wasser, wobei dieser Torf mit et ner nicht sonderlich hellen bläutich-weissen Flamme verbrengt Der Werth von 1000 Z. ist IS Gr. 11 Pf. gleich zu stelle und es werden 4280 St. statt einer Klafter Holz zur Heitzung erfordert. Bei gleichem Maase verhalt sich die Heizkraf wie 1,24115 : 1. zum Fichtenholze. Der grau-gelblich-weine Aschenrückstand == 1,25 p. C. and gab 35 Gyps and ebensoviel Kiesel. An Nohle, welche sich mehr locker als dicht seigte, wurden 38 p. C. nach Gewicht und 41,6 p. C. nach des Maase erhalten. 1000 St. Z. gaben 185 Pf. 30 L. und der C. F. 9 Pf. 9 L. 3 Q. Kohle mit 3,36 p. C. Aschengehalt. thr Kohlenstoffgehalt gegen Fichtenkohle = 98,22 und in 100 Pf. 96,64 Pf. nebst 3,36 Pf. Asche.

Es ist dieses ein ziemlich guter Torf zu Haus - und schwachen Fabrikseuern. Dessen Kohle ist zu leicht zun Schmelzen, und die Asche mittelmässig.

Laster vom Bodenfilz. 1000 Stück dieser Ziegel messen 35 C. F. 792 C. Z. und wiegen 666 Pf. 21 L. Der C. F. = 18 Pf. 15 L. Das Tausend verdampft 625 Pf. und der C. F. 296 Loth Wasser. Beim Verbrennen zeigt sich dieser leicht entzündlich nicht sonderlich flammend und bringt das Wasser in 6 Min. zum Sieden. 1000 St. Z. sind 17 Gr. 2Pf. werth und 4709 können I Klafter Holz ersetzen. 0,65481 Mass Torf leisten so viel als I Maas Holz. Der Aschenrückstand beträgt 1,46 p. C., und gab 30 Gyps, 30 kohlensauren Kalk und 10 Kiesel. Das Kohlenausbringen war: aus 1000 St. Z. 273 Pf. 14 L.; aus dem C. F. 8 Pf. 4 L. 2 Q. oder 41 Gewichts und 45 Maasprocent. Die Kohle zeigt sich gans locker und mit 3,67 p. C. Aschengehalt. Ihr Kohlenstoff-

gehalt ist zu dem der Fichtenkohle wie 97,95; 100 und 100 Pfund enthaiten 96,33 Pf. Kohle imd 3,67 Pf. Asche.

Ein leidlicher Torf zu gemeinem Hausgebrauch und andern mässigen Feuern; die Kohle ist für die Schmelzfeuer zu leicht, und die Düngkraft der Asche nur mittelmässig.

No. 12. Rasen- und Wurzeltorf aus dem Jahnegrubner Revier vom untern Filzteiche. Maas von 1000 Stück Z. = 39 C. F. 340 C. Z.; Gewicht = 528 Pf. 20 L. 2 Q.; Gewicht eines C. F. = 13 Pf. 13 L. Das Tausend Z. verdampft 618 Pf., und der C. F. 171,5 Loth Wasser. Torf ist leicht entzündlich, aber nicht stark flammend. Zeit bis zum Sieden betrug 6 Min. Der Werth von 1000 St. Ziegeln = 17 Gr. 10 Pf., und 4541 Ziegel heitzen gleich I Klafter Helz. Ein gleiches Volum Torf und Holz giebt ersteres 0,60248 und letzteres 1 Heitzkraft. Der geringe Aschen-Räckstand ist 0,98 p. C. mit 50 Gyps und 20 Kieselgehalt. Bei der Verkehlung erhielt man 40 Gewichts- und 43,2 Maasprocent Kohle. Das Tausend giebt 217 Pf. 14 L. und 1 C. F. 5 Pf. 15 L. 3 Q. Kohle mit 2,46 p. C. Aschengehalt. Die Kohle fallt sehr locker aus und verhält sich in Hinsicht auf ihren Kohlengehalt zur Fichtenkohle wie 99,13: 100. Hundert Pf. Kohle enthalten 97,34 Pf. Kohlenstoff und 2,4 Pf. Asche.

Dieser Torf ist leidlich zu gemeiner Haus- und Fabrikenfeuerung; die Kohle ist zu leicht für die Schachtösen; die Asche auf Wiesen und Kleefelder gut brauchbar.

No. 13. Schwerer Rasentorf mit etwas Wurzeltorf and dem Jahnsgrubner Revier vom Flügel G. 1000 Ziegel desselben wiegen 510 Pf. und messen 23 C. F. 216 C. Z. Der C. F. wiegt 22 Pf. 1,57 Loth. Leicht entzündlicher und gut flammender Torf, der Kleinheit der Ziegel wegen nur in 1000 St. 13 Gr. 11 Pf. werth. Statt einer Klaster Holz werden 6278 Stück Ziegel zum Brennen nöthig sein. Bei gleichem Maas ist dieses Torses Heitzkrast = 0,74568 zu 1 des Holzes. Der Aschengehalt ist einer der geringsten, nämlich: 0,61 p. C. mit 45 Gyps und 20 Kiesel. Resultate der

Verköhlung waren: 229 Pf. 22 L. aus 1000 St.; 9 Pf 241. 2 Q. aus 1 C. F.; 45 p. C. nach dem Gewichte und 44,3 C. nach dem Maase. Die Kohle ist mehr dicht als lock und hinterlässt 1,36 p. C. Asche. Ihr Kohlenstoffgeholt verhält sich zu dem der Fichtenkohle wie 101,04: 100 us 100 Pf. der Torfkohle sind gemischt aus 98,64 Kohlenstound 1,36 Asche.

Dieser Torf ist sowohl zu allen Plammenfeuern, a auch zur Verkohlung gleich gut; die Asche ist ein mittel mässiges Düngmittel.

N. 14. Moortorf mit Rasentorf auf dem Johann; co genstädter Revier am Kranichsec. 1000 St. Z. messen 89 6 F. 612 C. Z. Das Gewicht von 1000 St. = 1250 Pf.; de C. Fusses 20 Pf. 22 L. 1000 St. Z. verdampfen 937 Pf 16 L. und der C. F. 167 Loth Wasser. Er ist von mittle rer Entzündlichkeit und gieht eine ganz gute Flamme. Zeit bis zum Sieden betrug 12 Minuten. Der Werth von 1000 St. Z. beträgt I Thir I Gr. 10 Pf. Um eine Klafter Holz zu ersetzen sind 3439 St. Z. nothig und die Heitzkraft dieses Torfes gegen das Holz verhält sich wie 0,89013 : L Die dunkelrothe Asche beträgt in 100 0,91 und besteht an 30 Gyps 20 Kiesel and 50 thonhaltigem Eisenexyd. 1000 St. Ziegel geben 500 Pf. Kohle und der C. F. giebt 8 Pf. 13 L. 1 Q. 100 Gewichtstheile geben 40 und 100 Maastheile 44.7 einer ziemlich lockera Koltle mit 2,02 p. C. Asche, deren Kohlenstoffgehalt zur Fichtenkohle sich verhält wie 99,31 zu 100. 100 Pfund Kohle enthalten 97,58 Pf. Kohle stoff and 2,02 Pl. Asche.

Ein schr guter Torf zu allen Flammenfeuern. Die Kohle ist etwas leicht und daher nur zu kleinen Schmelz-feuern und Schmieden brauchbar. Die Asche kaum mittel-mässig zum Düngen; giebt aber geschlemmt eine gute rothbraune Farbe.

No. 15. Resentorf mit etwas Wurzeltorf aus dem Glashüttner Revier an der Hoffnung. Gewicht von 1000 St. Z. 656 Pf. 8 L. und eines C. Fusses 10 Pf. 28 L. Das Maas von 1000 St. Z. = 61 C. F. 518 C. Z. Wasser

wird verdampst durch 1000 St. Z. 421 Pf. 22 L. und durch den C. F. 72,50 L. Dieser Torf ist leicht entzündlich und stammt nur mittelmässig. Zeit bis zum Sieden 6 Minuten. 1000 St. Ziegel sind 11 Gr. 7 Pf. werth. Dem Maas nach ist dessen Brennkrast gegen I Holz 0,24951 und um 1 Klaster Holz zu ersetzen sind 6979 St. Ziegel nothig. Der Aschengehalt = 0,83 p. C. und giebt 30 Gyps, 30 Kiesel, 5 kohlensauren Kalk und das übrige Eisenoxyd und Thon. 1000 St. Ziegel geben 239 Pf. 14 L. Kohle; der C. F. giebt 3 Pf. 13 L. 2 Q.; das ist 36,5 Gewichts- und 41,2 p. C. Maasprocente. Der Kohlenstoffgehalt dieser Kohle verhält sich zu dem der Fichtenkohle wie 99,42: 100 und 100 Pf. bestehen aus 97,72 Kohlenstoff und 2 28 Pf. Asche

Dieser Torf ist von mittelmässiger Güte zum Hausgebrauch; die Kohle zu leicht zum Schwelzen und die Aschekaum mittelmässig zum Düngen.

No. 16. Anmerk. Eine zweite Borte Resentarf aus deutselben Revier von der Mondhutte gab ziemlich dieselben Resultate.

Rasentorf aus dem Georgengrüner Revier. No. 17. 1000 St. Ziegel messen 39 C. F. 1206 C. Z. und wiegen 489 Pf. 18,5 L. Der C. F. wiegt 12 Pf. 10,25 L. Von Wasser wurden verdampft: durch 1000 Ziegel 453 Pf. 4 L. Dieser Torf zeigte sich leicht entzündlich und schwach flammend. Die Zeit bis zum Sieden betrug 5 Min. Der Werth von 1000 St. Ziegel ist 12 Gr. 6 Pf. und um eine Klafter Holz zu ersetzen sind 6490 St. Z. nöthig. Die Heizkraft einer Klaster Holz dem Maase nach = 0,42219. Die rückbleibende weisso. Asche betrug 0,75 p. C. und enthielt 35 Gyps, 40 Kiesel und viel phosphorsauren Kalk. Resultate der Verkohlung: 1000 St. Z. gaben 176 Pf. 5 L.; der C. F. 4 Pf. 23 L. 3 Q. d. i. 36 Gewichts- und 40 Maasprocente. 100 Pf. Kehle bestehen aus 97,79 Pf. Kohlenstoff und 2,21 Pf. Asche. Die Kohle ist sehr locker und verhält sich zur Fichtenkohle in Hinsicht auf den Kohlenstoffgehalt wie 99,38: 100.

Dieser Torf ist nur zu Erregungen gelinder Hitze und nicht zur Verkohlung anwendbar. Die Asche ist ein zutes Düngmittel.

No. 18. Moor - und Basentorf aus dem Kühnheide Revier. Maas von 1000 Ziegel 24 C. F. 1152 C. Z.; Ge wicht von 1000 St. Z. 593 Pf. 24 L.; von 1 C. F. 24 Pf. 1,5 L. Verdampfungskraft von 1000 St. Z. 664 Pf. 2 L Art des Brennens: ist leicht entzündlich und sehr gut flam Werth von 1000 Stück Ziegeln 18 Gr. 3 PM mend. 4431 Ziegel leisten so viel als 1 Klafter Holz, und bei gleichem Maase ist die Wirkung dieses Torfes zu jener de Holzes wie 0,98680: 1. Die blass-gelblich-weisse Asch betrug 1,03 p. C. Sie gab 55 Gyps und 15 Kiesel. Resultate der Verkohlung: 1000 Ziegel geben 222 Pf. 21 L und der C. F. 9 Pf. 2 L. 2 Q. Dem Gewichte nach werde 37,5 p. C. und dem Maase nach 48 p. C. einer ziemlich dichten Kohle erhalten, welche aus 97,26 Pf. Kohlenstoff und 2,74 Pf. Asche besteht und sich in dieser Hinsicht zur Fichtenkohle wie 98.82 : 100 verhält.

Dieser Torf ist zu allen auch starken Flammenfeuerungen brauchbar und giebt eine recht gute Schmelzkohle; auch ist die Asche gut zum Düngen.

No. 19. Moor- und Rasentorf mit viel Equisetumartes gemengt aus dem Jöhstädter Revier. 1000 St. dieser Ziegel maasen 45 C. F. 490 C. Z und wogen 718 Pf. 24 L. Ein C. F. wiegt 17 Pf, 13 L. 1 Q. 1000 St. Ziegel verdampfen 718 Pf. 24 L. Wasser und der C. F. 169 Loth. Dieser Torf ist leicht entzündlich und brennt mit einer weisset langen Flamme. Die Zeit bis zum Sieden betrug 6 Min. Der Werth von 1000 St. Z. = 19 Gr. 9 Pf. und 4094 St. Z. geben so viel Hitze als 1 Kl. Holz. Bei gleichem Volum leistet dieser Torf 0,58110 Heizkraft in Vergleichung mit 1 Holz. Der Aschengehalt beträgt 1,17 p.C. Sie ist von blassroth-gelber Farbe and enthalt 40 Gyps, 35 Kiesel nebst Eisenoxyd, Thon und einer Spur von phosphorsaurem Kalk, 1000 Ziegel gaben 251 Pf. 13 L. Kohle; der C. F. gab 5 Pf. .17 L. 2 Q. Das Kohlenausbringen nach dem Gewicht - 35 und nach dem Maase 41,2 p. C. 100 Pf. Kohle enthalten 96,64 Pf. Kohlenstoff und 3,36 Pf. Asche. Die Kohle ist

milieh locker und ihr Kohlenstoffgehalt verglichen mit dem r Fichtenkohle = 98,23: 109.

Dieser Torf ist ganz vorzüglich zu allen Flammenwern brauchbar. Die Kohle ist nur mittelmässig, so auch Azche.

No. 20, Schwerer Moortorf in Peckterf übergehend m Mückenberg *). 1000 Stück der kleinen Ziegel dieses erfes messen 14 C. F. 783 C. Z. und wiegen 437 Pf. 3 L. Der C, F. wiegt 30 Pf. 7 L. 2 Q. 1000 St. Z. rdampsten 609 Pf. 12 L. Wasser; der C. F. verdunstete 7 Loth. Dieser Torf zeigte sich von mittler Entzündlichit; gab eine gute weisse Flamme und hielt bei dem Vertennen lange Kohle. Der Werth von 1000 St. Ziegeln ist Gr. 9 Pf. und 4829 Ziegel können die Heizkrast einer laster Holz ersetzen. Bei gleichen Maasen dieses Torses nd des Fichtenholzes ist des erstern Heitzkraft 1,53439, unn die des Holzes 1 ist. Der Aschengehalt beträgt 4,61 p. und in deren Mischung sanden sich 40 Gyps, 20 Kiesel, 0 kohlensaurer Kalk; das übrige Risenoxyd, Thonerde und puren von phosphorsaurem Kalk und Mangan. An Kohle jebt das 1000 Ziegel 196 Pf. 28 L. und der C. F. 13 Pf. L. 2 Q. Dieses beträgt nach dem Gewichte 45 und ch dem Masse 46,5 p. C. Die Kohle ist dicht und 100 Pf. michen aus 89,76 Pf. Kohlenstoff und 10,24 Pf. Asche. Kohlenstoffgehalt zu dem der Fichtenkohle = 93,38:100. Dieser Torf ist zu allen Flammenfeuern sehr gut brauchdie Kohle, obgleich etwas erdenreich, wegen ihrer Dichet zum Schmelzen und Schmieden brauchbur; die Asche kaum mittler Düngkraft.

No. 21. Leichter Rasentorf von Mückenberg. 1000 St. grossen Ziegel dieses Torfes messen 57 C. F. 738 C.Z.

None der Hr. Cabinets minister Grad von Einsiedel auf Hoch dero Eisenwerke Lauchhammer nicht allein hatten mit gutem Keitig Kohle zum Einenumschmelzen bereiten lassen, sondern dass warn auch mit der Flamme dieses Torfes das Púddlingfrischen gut beitseben hatte. Die mit diesem Torfe vorgenommenen Präfaugen eitsprachen der schon gemachten Erfahrung und dienen daher den Einigen zuver aufgestellten Resultaten zur Bestätigung.

und wiegen 548 Pf. 7,25 L. Der C. F. hingegen wiegt nur 9 Pf. 8,75 L. 1000 St. Ziegel verdampien 367 Pf. 6 L. und der C. F. verdampft 68 L. 3 Q. Wasser. Es ist dieser Torf leicht entzündlich und nicht sonderlich fizummend, hill Der Werth von auch wenig Kohle bei dem Brennen. 1000 St. Ziegeln ist 10 Gr. 1 Pf. und statt 1 Klafter Holz würden 8015 St. Z. nothig sein. Gegen i Heitzkraft eines Maases Helz ist die dieses Torles 0,23378. Der Aschengehalt beträgt 1,23 p. C. mit 30 kohlensauren Kalk; 15 Gyps 30 Kiesel und das übrige ist Then und Kisenexyd mit Sparen von phosphorsaurem Kalk und Manganoxyd. 1000 St. Ziegel geben 181 Pf. 12 L. Kohle und der C. F. giebt 3 Pf. 7 L. 3 Q. Das Ausbringen nach dem Gewichte - 35 p. C. und nach dem Maase 39 p. C. Die Kohle ist locker und enthält 96,49 Pf. Kohlenstoff und 3,51 Pf. Asche. Fichtenkohle verhält sich ersterer wie 98,06: 100.

Dieser Torf ist mer zu müssigen Flammenfeuers brauchbar; die Kohle ist etwas zu leicht zum Schmetzes und die Asche kann mehr ihres Kalk, als Gypsgehaltes wegen eine düngende Kraft leisten. Es ist eine Art gypskaltigen Mergels.

Zur Vergleichung der Heitzkraft der Torfkohlen wurden noch zwei Sorten Torfkohle, welche im Grossen durch Meilerverkohlung bereitet waren, einer ähnlichen Prüfung als die vorhergenannten Torfarten unterworfen, und zwar:

Torfkohle von Mückenberg aus Moortorf bereitet. Sie war ziemlich dicht. 1000 St. messen 14 C. F. 1116 C. Z. und wiegen 104 Pf. 5 L. 1 Q. Der C. F. wiegt 7 Pf. 3 L. 1 Q. 1000 St. verdampfen 234 Pf. 12 L. Wasser und der C. F. verdunstet 500 Loth. Diese Kohle verbrannte mit anhaltender Glühhütze ohne Rauch und Flamme. Die Zeit bis zum Sieden des Wassers betrug 16 Min. 1000 Stück dieser sehr kleinen Ziegel sind 6 Gr. 5 Pf. werth und würden 12556 St. nöthig sein, um 1 Klafter Holz zu ersetzen. Diese Kohle hinterliess 3,75 p. C. Asche mit 25 Gyps. 11 kohlensauren Kalk und 29 Kiesel. Sie enthält dahet 96,25 Pf. Kohlenstoff und in Vergleich zur Fichtenkohle

17,82; neigte nicht daher als einer sim Schmelzen branchbare

Wiese was night völlig gut verkohlt und 1000 St. derselben wiegen 388 PR 17 L. und messen 16 C. F. 1656 C. Z. Ber C. F. wiegt 20 Pf. 27 L. 2 Q. 1000 St. verdampsten 515 Pf. 20 Loth Wasser und der C. F. 942,5 Leth. Die ie Kohle zeigte sich leicht entzündlich und verbrannte mit ziemteit viel Flaume, aber wenig Runch, brachte dabei das Wasser schon in 7. Min. zum Sieden. Der Werth von 1000 Ziegeln ist 14 Gr. 2 Pf. und 5707 St. Ziegel kommen in ihrer Wirkung 1 Klaster Holz gleich. Nach gleichem Masse verhält sich die Heitzkraß theser Halbighe zu jener 1,21 p. C. mit 15 Gyps und 55 Kiesel. Sie enthält mithin 98,79 theils noch Kohlenwasserstoff, theils Kohle.

Bei völlig guter Verkohlung würde diese Kohle sich wir gut zu Schmelzungen in Schachtüfen und auf Heerden eignen.

Zum blossen Hausgebrauch sollte man übrigens nicht, wie hie und da geschehen, Torf verkohlen. Eine andere Finge aber, welche durch die Untersuchung des letztgenannten Auerbacher halbverkohlten Torfes bejahend beantwortet wird, ist die: ob man nicht allen Torf zur Flammen - und gewöhnlichen Feuerung durch Dörren in Oefen oder Meitern so weit erhitzen sollte, bis eben die eigentliche Verkohlung desselben eintritt, wodurch sicher, wegen Entfernung des Wassergehaltes, die Heitzkraft desselben vermehrt werden wirde. Bei der völligen Verkohlung hingegen entfernt man den gesammten die Flamme gebenden Kohlenwasserstoff.

Zum Vergleiche der Wirkung der im Vorhergehenden abgehandelten Brennmaterialien mit Fichtenholze wurde nun letteres einer ähnlichen Prüfung unterworfen.

Ks wurde gutes kusttrocknes Fichtenholz von mittlerem Alter in Ziegelstücke zerschnitten, deren 1000 St. 20 C. F. 1404 C. Z. maasen, und 479 Pf. 12. L. wogen. Der Culifiem wog 24 Pf. 10,25 Loth. Durch einen selchen konn-

Sieden betrag 7 Min. Der Aschengehalt des Holzes betrag 0,26 p. C. 1 C. Ft des Holzes gab 3 Pf. 28 L. Kohle oder 27 Gewichtsprocente. Dem Masse nach wurden 86,6 p. C. Kohle ausgebracht. Diese Fichtenkohle hinterliess bei den Verbreunen 1,61 p. C. Asche und es sind mithin 100 Pf. Fichtenkohle aus 98,39 Pf. Kohlenstoff und 1,61 Pf. Asche zusammengesetzt.

Zur Vergleichung der Verhältnisse der Produkte, in welche die Torfarten durch die Verkohlung in Retorten zerlegt werden, wurden winige der hier in Rede stehenden ustersucht, und es ergaben sich nachfolgende Resultate:

Resentorf in Moorteef übergehend. No. 1 gabin 100 The

Resentorf in	Moorteef	übergel
	Kohle	44,0
, « W	Destillate	18,5
	Gase " .	7,5
No. 7 gab:	Kohle	66,0
7 7 4	Destillate	28,5
	Gase	5,5
No. 8 gab:	Koble	40,0
	Destillate	53,0
	Gase	7,0.
No. 12 gab:	Kohle	40,0
	Destillate	52,0
	Gase ·	8,0
No. 15 gab:	Kohle	36,5
	Destillate	56,5
,	Gase	7,0
No. 18 gab:	Kohle	37,5
	Destillate	55,8
	Gase .	6,7.
No. 20 gab;	Kohle	45,0
	Destillate	48,5
	Gase	6.5

Die Bestaustheile der Kohlen dieser Testarten sind aus dem Venhergehitsden zu ersehen. Die Destillate bestauden am 3 — 5 p. C. Theer; 1 bis 1,7 p. C. essigsauren Ammoniak und dem übrigen Wasser. Die Gase zeigten sich im Durchschnittsgemengt aus:

67,5 Volum gemeinen Kohlenhydrogengase,

10 20,0 1 1 kohlensamen Gas,

10,5 — Kohlenoxydgas und

0,5 - 2 - Sehwefelhydrogungas.

Dass bei der Verbrennung einiger Torfarten unter grossen Glocken Spuren von Jodinsäuse wahrgenommen wurden, ist schon oben bemerkt worden.

Schlussanmerkung. Alle die durch die mitgetheilte Abeit untersuchten Torfarten sind nach ihrem Alter, nach den Pflanzen aus welchen sie gebildet wurden und nach ihrer höhern oder tiefern Lagerung verschieden.

Je dichter sie sind, je weniger erdige Bestandtheile sie dahei enthalten; um so besser sind sie. Der wahre Werth derschen geht aus der Vergleichung eines C. Fusses nach Maas, Gewicht und den übrigen Eigenschaften hervor.

Die Bestimmung des Torswenths nach einer gewissen Anzahl von Ziegehrangs immer wegen der verschiedenen Grösse denelben sehr schwankend ausfallen.

Wir bemerken nur schliesslich noch, dass

- 1) alle, auch nnr mittelmässige Torfarten zu gebrauchen sind:
 - a) Zum Abwärmen der Schmelzheerde;
- Schwefelmetalle in Rostbetten.
- 17 4) Zam Heitzen unter Siedepfannen und Dumpf komeln;
- Jum Abdestilleren der Amalgame und zum Heitzen
- was bei Trockenanstalten.
- 23 Nicht zu leichte und dahei nicht über 10 12 p. C. 1 Asche haltende Torfarten sind zu gebrauchen:
- ... a) Zu allen Rüstflammenfeuern;
- -inb) Zum Schwefel . and Anseniktreiben;
 - c) Zum Glas- und Blaufarbenschmelzen;
 - und des Porzellans.

- e) Zum Abtreiben und Peinbrennen des Silbers;
- f) Zun Gaarmachen des Kupfers mit Flammenfeuer;
- g) Zum Quecksilber- und Zinkausbringen;
- A) In den Plammenrechteiröfen;
- i) Zum Umschmelzen des Roheisens und wam Puddlingfrischen im Flammenofen.
- 3) Nicht zu leichte und wenig mehr als 10 p. C. Asche gebende Torfs ohle ist zu gebrauchen:
 - a) Bei der Verschmeizung der Gold-, Silber-, Bleiund Kupfererze und Hüttenprodukte in Schachtöfen;
 - b) Zur Heitzung der Probiröfen;
 - c) Zum Tiegelschmelzen in Münzen und andern Werkstätten.
 - d) In den Schmieden und andern ühnlichen Werkstätten.
- 4) Dichte und erdenarme Torfkohle eignet sich so gut, als weich. Holzkohle:
 - a) Zum Eisensteinschmelzen in Schachtöfen;
 - b) Zum Eisenumschmelzen in Cupoloufen;
 - c) Zum Frischen und den Gekrätzschmeizen und Saigerhütten;
 - d) Zum Saigern selbst;
 - e) Bei dem Zinnerzschmelzen in Schachtöfen.

Nachrift.

Zusammenstellung einiger verwandten neueren Forschungen, vom Harausgeber.

An die vorstehenden wichtigen Unterstehungen reihen sich naturgemäss zuerst die Resultate einer kleineren ähnlichen Arbeit an: Chemische Untersuchung von zwei Moderbodenarten aus Würtemberg, nebst einer Beobachtung über Holzhumus als Anhang vom Prof. Zenneck in Hochenheim*), die ich deshalb im Auszuge hier folgen lasse.

Die früher von Grome (Der Boden und sein Verhält-

^{*)} Prograndarilla Assailas & Whys. S. Chem. II. Rd. 2 St. 217.

niss zu den Pflanzen 1812), Dan (Correspondenzbl. des landwirthschaftl. Vereins zu Würtemberg 1823), Bergsma (Buchner's Repertor. 21. 198) und Andern augestellten Analysen von Torf und andern Moderarten gründen sich auf die älteren Grundsätze vom Humus und seine Ausziehungsmethode, die nachstehende aber auf die von Sprengel (Kastner's Archiv der Naturl. 8. 145) mitgetheilte neueste Lehre über Humus, Humussäure und humussaure Salze, von deren Richtigkeit sich der Vers. durch genaue Prüfung überzeugt hat; wovon später.

1) Chemische Untersuchung eines Pechtorfes aus der Sindelfinger Grube.

A. Physische Beschaffenheit.

Foucht, dunkelbraun, leicht pulverisirbar, ohne deutlich wahrnehmbare Fasern, beim Trockneu gegen 2. p. C. Wasser verlierend, deutlich nach Humus ziechend, angeseuchtet Lackmus röthend, (das wässrige Absud enthielt chensalls freie Humussäure) stark zusammentrocknend. Specifisches Gewicht des Torspulvers = 0,72. Fünschundert Gran des trocknen Pulvers hielten im Filter 1525 Gr. Wasser zurück, also wasserhaltende Krast = 300. Von diesem durchwässenten Pulver verloren 600 Gr. an der Lust ausgebreitet bei einer wechselnden Temperatur von 6 — 12° R. den ersten Tag 90 Gr., den zweiten 180 Gr., so dass 100 Th. des Pulvers von 106 Th. Wasser 7,5 — 15,0 verloren.

B. Nähere Bestandtheile.

- 1) Sand: nur Spuren beim Abschlämmen von 36 Loth Pulver, das mit Salzsäure und kohlensaurem Ammoniak digezirt worden war.
- 2) Humussäure: durch Digestion mit Aetzammoniak und kohlensaurem Natron und Fällung mit Salzsäure wurde aus 100 Gr. erhalten 5,5 Gran. Der Rest betrug 87,0 Gr., felglich die Humussäure und andere auflösliche Theile 13 Gr.
- 3) Faser: 100 Theile des Pulvers liessen beim Verbrennen, wobei der Rauch Lackmus röthete, also kein Ammo-

niak entstand., 12 Gr. gelblichgrene Asche, dennach betrugen die verbrannten Theile Humussäure und Faser 88 Grand die Faser also 88 — 5.5 — 82,5 Gr.

mit 1 Unze Schweseläther und 2 Unzen absoluten Alkohol digerirt lösten sich einem kleinen Theile nach auf der sich mit Wasser weisslicht niederschlug, nach dem Abdaupsen 1,5 Gran wag und bei dem Verbrennen nach der Schmelzung thran- und wachsartig roch. Diese Materie wird wohl als ein Theil der Faser betrachtet werden können. (Hätte der erhaltene Auszug keine Schmelzung beim Erwärmen gezeigt, die bei der Humussäure nicht statt sindet und sich mit Wasser nicht weisslicht niedergeschlagen, so gehörte er zum Theil wenigstens der Humussäure an, die sich zwar nicht im Aether wohl aber bei langem Digeriren theilweis in absoluten Alkohol auslöst.)

5) In Wüsser auflösliche Salze. Die 12 Gran Asche (3) liessen bei der Digestion mit Wasser 0,5 Theile auflösen, der unauflösliche Rest betrug 11,5 Gran.

- 6) Oxyde der humussauren Salze. Die Humussäure mit ihren in der Ammoniakstüssigkeit auslöslichen Salzen betrug 13 Gr. (2). Die Humussäure aber 5,5 Gr. und die auslöslichen Salze 0,5 Gr., also zusammen 6 Gr., folglich die Oxyde = 13 6 = 7 Gr.
- 7) Unauflösliche Salze und Oxyde. Der im Wasser unauflössliche Rest der Verbindung von 100 Gr. trocknen Pulvers betrug 11,5 Gr. (5). Machen nun die Oxyde der Humussäure, welche als kohlensaurer Kalk, Thonerde und Eisenoxyd im Reste sich finden mussten, 7 Gr. aus, so bleiben für die unauflöslichen Salze (phosphorsaurer Kalk und phosphorsaures Eisen) und Oxyde (Thon und Sand) 5 Gr. übrig.

C. Trockne Destillation.

Innerhalb eines Raums von 1½ bis 2 Maas wurden 6 Loth trockner Torf verbrannt bis keine Luft mehr überging. Es zeigte sich

- 1). von Grootes hauptsächlich um Kohlensiture (12—11 Mass) und sehr wenig Kehlenskydwasserstoff (?) wahrscheinlich weil in dem Verbrennungsraume so viele atmosphärische Luft verhanden war.
- 2) Der erhaltene Theer roch aromatisch brenzlich, rengirte nicht alkalisch und lieserte bei der Auslösung in Aetzkah und Bultiliation der Mischung eine Flüssigkeit, welche mit Schweselsäure destillirt in ein Destillat von fast gleichem empyreumätischen Geruche und in einen Rückstand zersiel, der mit Kupseroxyd gekocht ein Produkt von mehr aromatischem Geruche und granlicher Reaktion auf blaurothen Kohlanfgung gab. Der übrige Rest der Kalibehandlung zeigte zich beim Neutralisiren mit Säure als ein harzartiger Körper.
- dem Erkalten derselben pyrophorisch, fing an der Luft an zu glühen und zu rauchen. Ein sogleich verschlösaner Theil demelben hatte am andern Tage diese Eigenschaft verloren, aber er entwickelte in Wasser geworfen ziemlich viel Luft, die sich wie Stickgas verhielt und die der Rückstand vielleicht an der atmosphärischen Luft angezogen hatte. Eine Portion des Rückstandes gab beim Verbrennen einer Asche, wovon Ein Theil sich unter Luftentwicklung in Wasser auflöste, der Indere zeigte vorzüglich phosphorsauren Kalk. Der auflösliche Theil enthielt kohlensauren Kalk und salzsaure Salze.

Vebereicht der Bestandtheile.

- 1) Sand, unbestimmbare Menge
- 2) Humussäure, freie und (freie Humussäure u. im Wasser an Oxyde gebundene 5,5 auflösl. humussaur. Salz = 1,5)
- 3) Faser m. harzigem Stoffe 82.5 (harziger Stoff = 1,5)
- 4) Im Wasser auflüst. Salze 0,5 (= 12,0 11,5).
- 5) Oxyde der Humussäure 7,0 (= 13,0-6,0)
- 6) Unauflöal. Salze u. Oxyde 4,5 (= 11,5 7,0)

 Chemische Lintermakung einer tenfortigen Breikrume, von einem Landgute bei Empferseil.

Diese Erdkrume sah schwärzlich braun aus; wie Pechetorf, war sehr hart wie Lehm und tiess sich im Mörser nach grobem Pulver stessen.

Wasser, damit gekocht, färbte sich sehr unbedeutend und reagirte nicht auf Lackmus, es entstand nur ein zähel Brei, der lange suspendirt blieb und beim Filtriren ein farbegeruch- und geschmackloses Wasser lieferte, beim Kochen zeigte sich kein humöser Geruch und das im Filtro gebliebene hatte ein mehr graues Ansehen erhalten, wurde zähe und schmierig und zeigte keine Sandkörner.

Alkehol sowohl als Aether färbte sich nur sehr wenig damit, und zeigte eine höchst unbedeutende lösende Kraft darauf.

Actzammoniak und kohlensaures Kali damit gekocht, wurden gefärbt, besonders letzteres, aber erstes gab mit Schweselsäure gar keinen, letzteres nur einen sehr geringen Niederschlag im Vergleich mit Pechtors.

Aetzkalk färbte sich beim Kochen damit gar nicht.

Beim Brennen im hessischen Tiegel entstand kein Rauch und keine alkalischen Dämpfe, die Erdkrume nahm dabei eine röthliche Farbe wie gebrannter Lehm oder Thon an und 100 Theile verloren dabei 12,5 Theile.

Daraus ergiebt sich, dass diese Erdkrume von einem Boden genommen ward, der sehr viel Then und noch etwas verkohlten Humus enthielt, und dass dieser Boden kaum zu einem thonigen Moderboden zu rechnen sei, da er fast gar keine Humussäure lieferte.

Anhang.

Bine Beabacktung über Holzhumus betreffend,

Der Verf. hatte schon oft auf abgehauenen mehr oder weniger dem Boden gleichen Baumstämmen unter der daraufliegenden verfaulten Holzerde (Holzhumus, Terreau) viele kleine Cylinder wahrgenommen, die er für Insektenlarven hielt.

Sie eind im Durchnitte 2 wilrteinb. Dec. Linten lang and eine Linie breit an beiden Enden etwas abgerundet und lassen sich im feuchten Zustande leicht in verschiedene kleine Fasern zerdrücken. Der Geruch der feuchten Stücke war holzartig und der Rauch beim Verbrennen sauer, so dass also an keine animaliache Substanz zu denken war. Aetzkali gab damit keinen Ammoniakgeruch und das damit gemengte Wasser wurde selbst nach mehneren Tagen nicht so braun, wie von ausgebildetem Humus zu erwarten gewesen wäre. Sie waren also nur Anhäufungen von halbverfaulten Holzfasern, welche vermittelst humussaurer Feuchtigkeit zu Cylindern conglomerirt waren. 100 Theile derselben mit Wasser digerirt his alle Cylinder zerfallen waren, gaben nach dem Abfiltriren eme gelblichbraume Flüssigkeit, die 3 Gr. Rückstand liess! Auf dem Filtro liess die Flüssigkeit den folgenden Tag wieder ganz ähnliche Cylinder zurück. Beim blossen Zusammenreiben mit Wasser und Abfiltriren ward das Wasser kaum gefärbt und die Cylinderform des Rückstandes trat wieder deutlich hervor. Burch Kechen damit wurde das Wasser gelblichbraun gefärbt und die ausgewaschene Masse zeigte keine Cylinder mehr. Durch die schwache Einwirkung des kohlensauren Ammoniaks auf dieselben wurde bewiesen, dass kein aufloslicher Humus mehr darin vorhanden war, und dass dieser fulglich als die Ursache jener Conglomeration anzuseiten ist.

Wie kommt es aber, dass diese Conglomerationen keiner Kugeln, sondern Cylinder darstellen? "Wird diese Form etwa durch die Fasergestalt der Theile bestimmt und zwar tein mechanisch, insofern längliche Theile zusammentreten oder unter Einwirkung der organischen Kraft, insofern diese ihren Producten, sonst auch die längliche Gestalt und insbesondere die Cylinderform bei den Vegetabilien ertheilt?

Um sich von den Bestimmungen, welche Hr. Dr. Sprengel bei seiner verdienstlichen Arbeit über die Humussauren Salze gegaben hat, selbst zu

überzeugen, wiederholte Hr. Prot. Zenneck nicht am mehrere von Sprengel's Versuchen, sondern liess sich auch auf mehrere neue, jenen Gegenstand betreffende Untersechungen ein, die ihm zu dem Resultate führten, dass dit meisten von Dr. Sprengel angegebenenen Bestimmungen über diesen durch ihn an das Licht gezogenen, neuen Stoffder Natur des Gegenstandes gemäss sind. Die Ergebnisse der Forschungen Zenneck's *) theilen wir im Folgender auszugsweise mit.

Wassergehalt der feuchten Humussäure.

Eine frisch bereitete ausgewaschene Hunussäure wog 1550 Gr. Beim Trocknen bis zum Sprödewerden verlor sie 1430 Gr. Hydratwasser, folglich beträgt der Wassergehalt des Hydrats der Humussäure 9,3 oder 100 Theile Hydratenthalten 7,7 trockne Saure, (nicht 5 Theile, wie Sprengel angiebt).

Verhalten der Humussäure zu absolutem Alkohol und Wasser.

10,5 Gr. vollkommen trockne Humussäure wurden mit absolutem Alkohol digerirt; die lackmusröthende Flüssigkeit enthielt 2,0 Gr. aufgelost. Der Rest mit Wasser gekocht trat an dieses 2,0 Gr. ab, und die Auflösung färbte Lackmussnicht. Es scheint daher der Alkohol die Auflöslichkeit der Humussäure in Wasser zu verändern.

Verhalten zu verschiedenen Salzen.

um dieses Verhalten der Humussäure und des humussaure Stoff mit dem Salze im flüssigen oder suspendirtem Zustande zusamt mengebracht und mehrere Tage in der Digestionswärme er halten, nach welcher Zeit filtrirt und der Rückstand ausgewaschen wurde. Zur filtrirten Flüssigkeit wurde Salzsäure gebracht, um die Humussäure abzusondern und nachdem sie

^{*)} Kastn'ers Archiv'für die ges. Naturlehrer Bd. 12, H. 4, 408

derche Bilter, geschieden war, wurde kahlentaurer Natron zur übrigen Flüssigkeit gebracht, um die Oxyde am der sahre sauren Auflösung niederzuschlagen. Der vom Wasser unaufgen läst gelesspas Rückstand der ersten Digestion wurde mit Ampuniale behandelt, um das restirende humussaure Salz aufzulägen und zur exhaltenen Auflösung wurde dann obenfalls end Salzsügen und dann kohlensaures Natron gebracht.

In Wasser vertheilte Humnssäure schäumt bei der Dis gestion mit kohlensaurem Kalk und Talkerde auf unter Bildung eines humussauren Salzes, auch Kalk- und Thonsilicate (Serpentin und Lehm) zersetzt sie in der Wärme. Neutrales humussaures Ammoniak lieferte mit Thon- und Kisensalzen (Aleum und Kisenvitriol) entsprechende humussaure Salze, uit salzsaurem Kalk und salzsaurer Magnesia aber gelang kite Bildung eines neuen Salzes. Gypspulver (anch von gebrannten Gyps, der 16 p. C. Wasser verleren hatte) wurde längere Zeit mit humussaurem Wasser digerirt, die weisse längere Zeit mit humussaurem Wasser digerirt, die weisse längere Zeit mit humussaurem Kalk. "Diese Wirkung der Humussäure auf den Gyps dürste zum Theil und den Kinfluss des Gypses auf den angepflanzten Boden en Kinfluss des Gypses auf den Gypses en kinfluss des Gypses auf den angepflanzten Boden en Kinfluss des Gypses auf den Gypses des Gypses des Gypses auf den Gypses des Gypses des Gypses auf den Gypses des Gypses de

Methode die Humussäure zu gewinnen.

Sprengel behandelt den Torf um die Humussäure daraus zu gewinnen 1) mit verdünnter Salzsäure (welche die freien Besen daraus abscheidet) den Rückstand 2) mit Aetzammoniak (welches die Humussäure verbunden mit humussuren Salzen auflöst) 3) die erhaltene Auflösung mit Salzsäure im Ueberschuss (wedurch die Humussäure mit ihren Salzen gefällt wird) 4) den tentstandenen Niederschlag mit kohlensaurem Natron, (worin sich die Humussäure mit Zurüklassung des grössten Theiles der Basen auflöst an welche sie gebunden war,) und 5) die erhaltene Auflösung abermals mit überschüssiger Salzsäure um die Humussäure zu fällen.

Kinen Theil Torspulver behandelte Z. ganz nach dieser Methode, bei einem andern Theil aber wendete er nar I) ver-

dännte Salzeitere 2) Actuammeniak und 3 wieder Salzeitere unter Zusatz von Schwefelsäure an, um mehr auf die Thomerde zu wirken; beide Säuren wurden aber einen ganzen Taglang mit der Hummsäure digerirt, ehe sie abfiltrirt wurden.

Es fand sich dass die nach beiden Methoden erhaltene Humussäure sich ganz gleich verhielt, Beide waren zwar nicht ganz frei von Oxyden, die Asche von Beiden betrug aber kaum 3 p. C. der troknen Humussäure,

Verhalten der verdünnten Humussäure im Sonnenlicht.

Sehr verdünnte Humussäure in einem bedekten Cylinder dem Lichte ausgesetzt, setzt nach einigen Wochen am Boden des Gefässes eine grüne Materie ab, die sich vielleicht nach längerer Zeit zu Conferven ausbildet.

Der Hr. Vers. knüptt hieran noch einige Zweisel über die von Hr. Dr. Sprengel angegebene Zusammensetzung der neutralen humussauren Salze, die sich darauf gründes, dass die Sauerstossengen in den Oxyden jener Salze nicht mit der Sauerstossenge in der Humussäure derselben in den Verhältnisse steht, welches das Gesetz der Sättigungscapaciät zu erfordern scheint. Die Sauerstossenge in den Oxyden sind der Forderung jenes Gesetzes gemäss sämmtlich zu klein, so dass für eine Rektisication der Bestimmungen von den Verhältnissen der humussauren Salze das naturwissenschaftliche Publicum, Hrn. Dr. Sprengel sehr dankbar sein würde.

Die wichtige und Jehrreiche Abhandlung des Hrn. Dt. 8 prengel über die Humussäure gab auch Hrn. Dr. Wiegemann zu Braunschweig Gelegenheit zu einigen interessauten Untersuchungen über die Bestandtheile des Raseneisensteins (Limonit) und die Entstehung und Bestandtheile des erdigen Eisenblau*), über den Gehalt des schaaligen, gelben Thoneisenstein, Adler oder Klapperstein an Humussäure **) und das Vorkommen der mineralisirten Humussäure überhaupt ***),

^{*)} Kastner's Archiv für die ges. Naturlehren Bd. 12, H. 4. 415.

^{**)} Ebendaselbst 423,

^{***)} Ebendaselbst 442.

deren Resultate er in dre kleinen Abhandlungen niederlegte, aus welchen wir das folgende ausheben.

Zuerst sasste der Hr. Verfasser das in der Nähe von Brannschweig befindliche Torfmoor; der Hagenbruch genannt, in Hinsicht humussaurer Verbindungen ins Auge. Er hatte dort schon vor 40 Jahren erdiges Eisenblau gesunden und jetzt bot sich ihm Gelegenheit dar, an einem neu angelegten Abzugsgraben, die bis dahin unbekannt gewesene Entstehung dieses Minerals zu beobachten. Es scheint aus den Beobachtmgen und Analysen des Verf. unbezweiselt hervorzugehen, dass dasselbe dem Raseneisensteine seine Bildung zu verdanken habe, und dass ausser der Phosphorsäure basisches und neutrales humussaures Eisenoxyd einen Bestandtheil desselben und des Raseneisensteins ausmachen. (Gewöhnlich wird bekanntlich das erdige Eisenblau nur als ein aus phosphorsaurem Eisenoxydulhydrat bestehendes Gebilde der neuesten Zeit beschrieben und erwähnt dass dasselbe auch im Raseneisenstein vorkomme.)

Gleich unter dem Rasen und einer höchstens 2 Fuss tieien Decke von Dammerde findet sich am oben angegebenen Orte eine etwa 1 Fuss mächtige Lage von muschligem Rasencisensteine (Hausmann's Limonit), der in Hinsicht des Zusammenhanges und der Farbe zwischen. Werner's Morast- und Sumpferz in der Mitte zu stehen scheint, von gelblichbrauner in's schwärzlichbraune, verlausender Farbe, der grösstentheils durchlöchert und zerfressen ist, aber an seinen nicht durchlöcherten Stellen pechschwarze, härtere und einen sichteren Strich gebende Stellen besitzt. Unter demselben und auf dem darunter befindlichen Torfe, ja selbst auf dem im Torfe sich hin und wieder findenden Holze liegt die blaue Eisenerde, die zuerst als Oxydulhydrat von weisser Farbe erscheint und erst unter Einwirkung der atmosphärischen Luft in das schön blaue Oxydoxydulhydrat sich unwandelt. Mehrere Limonitstücken waren auch grün angeflogen und dieser Anflug stellte ganz die grüne Eisenerde der Mineralogen vor, beim Zutritt der Lust wurde der Anflug blau oder gelblich,

eine Farbe, die als Uebergangsstuse zum blauen Oxydoxydulhydrate angesehen werden kann.

Der Verfasser schloss aus diesem Vorkommen, dass wohl das den Raseneisenstein durchsinternde Wasser, phosphonsaures und humussaures Eisen auflösen und dieses dam auf den Torf, Sand und das Holz als erdiges Eisenblau absetzen möchte.

Um hierüber ins Reine zu kommen, wurden tolgende Versuche angestellt. Das mit einer metallisch glänzenden Haut überzogene Wasser aus dem Graben reagirte etwas sauer, mit blausaurem Kali auf Eisen geprüft, erfolgte keine Reaktion, als aber einige Tropfen Salzsäure hinzugesetzt warden, entstand sogleich ein starker blauer Niederschlag, worderch also die Anwesenheit eines humussauren Salzes school wahrscheinlich wurde. Durch schwefelsaures Eisen wurde nach mehreren Stunden beim Zutritt der freien Luft basiech humussaures Eisen gefällt. Essigsaures Blei gab einen beden tenden in Salpetersäure löslichen Niederschlag von phosphersaurem Blei.

In einer flachen Tasse wurde Raseneisenstein unter Zatritt von Luft und Licht mit Wasser aus dem Graben begorsen — nach einigen Tagen bildete sich zuerst weisses phosphorsaures Eisenoxydulhydrat, dann grünes und endlich blaues ganz dem natürlichen erdigen Eisenblau entsprechendes Oxydoxydulhydrat auf demselben, besonders an den schwarzen Stellen, so dass die Vermuthung des Hrn. Verfassers über die Entestehung dieses Körpers unbezweifelt bestätigt erschien.

Um das Dasein der Humussäure im Raseneisenstein und erdigen Eisenblau vollständig zu érweisen wurden beide Mineralien folgendermasen zerlegt.

A.

100 Gr. Limonit wurden mit Aetzammoniak bei gewöhnlicher Temperatur digerirt bis sich nichts mehr davon auflöste. Die abfiltrirte dunkelbraune Flüssigkeit wurde mit Salzsäure im Ueberschuss behandelt und es schieden sich dabei eine Menge dunkelbraune Flocken (Humussäure) ab, von denen

sich beim Filtriren und Abwaschen ein Theil-im Waschwasser anflöste, auf dem Filtro blieben 134 Gr. Humussäure, die Menge der aufgelösten betrug etwa 4 Gr., der Verfasser nimmt den Gehalt an Humussäure deshalb zu 14 Gr. an.

B.

100 Gr. Limonit wurden mit Aetzkalilauge zur Trockne eingedunstet und dann im Silbertiegel geglühet. Die erhaltene schwarzbraume zerreibliche Masse lieferte beim Abkochen mit Wasser eine fast wasserhelle Flüssigkeit, welche mit Salpetersäure keinen Mangangehalt und beim Uebersättigen mit kohlensaurem Ammoniak keinen Thonerdegehalt anzeigte. Die wiederum angesäuerte und durch Kochen von Kohlensäure befreite Flüssigkeit wurde mit essigsaurem Blei gefällt. Das scharf getrocknete phosphorsaure Blei, welches dabei erhalten wurde, betrug 30 Gr. nach Klaproth = 7 Gr. Phosphorsäure.

C.

Das zurückgebliebene braune Eisenoxyd lieferte beim Glühen mit Oel beseuchtet 66 Gr. schwarzes magnetisches Eisenoxydul.

D.

Beim Glühen verlor der Limonit 27 p. C., davon abgewegen 14 Gr. beim Glühen verbrannte Humussäure bleibt
13 Gr., welche als Wassergehalt zu berechnen sind.

E.

100 Gr. möglichst reine blaue Eisenerde wie bei A. behandelt, lieserten 33 Gr. Humussäure, die, weil auch hier was verloren ging, zu 4 Gr. angenommen werden können.

R

100 Gr. derselben Substanz wie bei B. behandelt verhielten sich dem Limonit ganz gleich, gaben aber 119 Gr. phosphorsaures Blei = 28 Gr. Phosphorsäure nach Klaproth.

G.

Das zurückgebliebene Eisenoxyd lieferte wie bei C., behandelt 42 Gr. schwarzes Oxydul. Der Wassergehalt der Eisenerde wurde auf 20 pach dem unter D. angegebenen Verfahren bestimmt.

Nach diesen wiederholt angestellten Analysen bestellten Ruseneisenstein vom Hagebruche bei Braunschweig

Eisenoxydul	66
Phosphorsäure	7
Humussäure	14
Wasser	13
	100

das erdige Bisenblau aber aus:

Eisenoxydul	42
Phosphorsaure	28
Humussäure	4
Wasser	26
	100

Den Umstand, dass das erdige Eisenblau mehr phersäure und weniger Humussäure als der Raseneinenthält, glaubt der Verfasser, von der oben erwahntetstellung seiner Entstehung ausgehend, wohl mit Recht grössern Auflöslichkeit des phosphorsauren als des basismussauren Eisens zuschreiben zu müssen.

Auszug, der 18 p. C. des Stoffes betrug. Der Hr. Versasser glaubt sogar, dass sast alle Fossilien, welche Eisenoxydhydrat enthalten, die an seuchten Orten entstehen, wenn ihre Bildung nicht in einer zu großen Tiese geschehen ist, Humuseäure oder vielmehr basisches humussaures Eisenoxyd in ihrer Mischung enthalten.

Schon Werner meinte, dass die sauren Bruchwasser die zerstreuten Eisentheile aus den Erden und Steinen auflösten und diese dann beim Verdumsten in den Brüchen wieder zurückliessen.

Eine Ausnahme von diesem Humussäuregehalte machen jedoch z. B. die sogenannten Wiesenerze und vielleicht noch andere, bei deren Analyse man noch keine Humussäure ansfand.

XXIX.

Ueber die chemische Untersuchung der Schlummbäder.

Vom.

· Dr. Witting in Höxter.

Einleitung.

Der Untersuchungen über Badeschlamm sind noch wenige Wurzer hat in seiner Schrift über Nennvorhanden. dorf, und Dumenil in derjenigen von Eilsen einiget darüber vorgetragen, und auch diese rühmlichst bekannten Gelehrten sprechen den Wunsch aus, dass sich die Beobachtusgen dieser Art vermehren möchten. - Nicht nur allein fat den Arzt oder Naturforscher dürste der gedachte Gegenstand Interesse erregen, sondern auch der gebildete Landwirth wird von der Wichtigkeit desselben überzeugt sein, wenn es ihm vielleicht vorbehalten war, in seinem Territorio einen solchen Schlamm zu entdecken, der sich als heitbringend für den siechen Körper ausweist. - Es scheint zumal jetzt eine Badekur dieser Art, zur Lieblingsidee vieler Aerzte geworden 21 sein. wenn auch vielleicht nicht zu leugnen ist, dass anderer Seits das Ganze eine gewisse Beschränkung erleiden komte.

Wir unterstheiden haupsächlich drei verschiedene Schlammarten.

- 1) Einen solchen Schlamm welcher (am häufigsten auf merigtem Grund) sich durch benachbarte Mineralquellen auf natürlichem Wege erzeugt hat, und vielleicht dadurch, dass der humusreiche Erdboden von den gedachten (Schwefel- oder Eisen-) Quellen imprägnirt wurde, und nun einen eignen Schlamm hervorbrachte, welcher von den Bestandtheilen des Mineralwassers mehr oder weniger durchdrungen ist. Wir würden in einer solchen Schlammart auch noch die mehr im Wasser löslichen Theile vereint finden.
- 2) Einen Schlamm, welcher auf mehr künstlichem Wege dargestellt wird. Ich verstehe hierunter einen solchen, wie

er auf den meisten Badeanstalten in Anwendung gebracht wird. Man fillt nehmlich gewisse Reservoirs mit der auszegrabenen humusreichen Erde an, und vermischt dieselbe mit häufig darauf (durch Röhren) zu leitendem Mineralwasser so, dass die Masse nach und nach vollkommen mit den Bestandtheilen des letzteren durchdrungen wird. Dass diese nun häufig (nach Umständen des Gehaltes der Quellen) eine gewisse Modification erleiden, lässt sich mit Fug und Recht erwarten, da wir wissen wie z. E. unter Einwirkung der Lust, der electrischen Thätigkeiten, des Wärme und Lichtstoffes, sich das Eisenoxydul, die kohlensauren Salze, geschweseltes Wasserstoffgas u. s. w. gewissermasen modificiren können, oder zersetzt werden, jene Naturkräste mit den respectiven Mineralquellen in sichtbarliche Berührung treten. - Aber auch durch die Verdunatung des Wassers wird der Schlamm mit den löslichen Theilen angeschwängert. —'

Es waren einmal Streitfragen darüber enstanden, welcher der beiden erwähnten Arten der Vorzug eingeräumt werden dürfte. Ich wage nicht in therapeutischer Beziehung hierüber ein Urtheil zu fillen, möchte aber dennoch wohl die Versicherung hegen, dass bei der weiter unten zu berührenden Vorsicht, der unter 2 gedachten Methode der Vorzug zu gönnen sey. — Man müsste in der That noch die Meinung einer grossen Reihe von practischen, bei Badeanstalten angestellten Aerzten erfahren, bevor in dieser Hinsicht ein reifes Urtheil gefällt werden könnte.

3) Als eine gleichsam für sich dastehende Art des Schlammes bemerken wir denjenigen welcher aus einigen Mineralquellen, ohne Zusatz von Moor- oder humusreicher Erde, durch einen Verdunstungsprocess oder eine andere nicht gewiss zu ermittelnde Ursache abgeschieden wird. Wir führen dem gütigen Leser hauptsächlich Aachen in's Gedächtniss zurück. Wir wissen, dass der Bodensatz den das dortige Schwefelwasser fallen lässt, anfänglich eine blasgraue Farbe besitzt, jedoch bei Berührung der Luft, nach und nach sehwärzlich erscheint, wobei sich auf dem Boden der Reservoire eine Art Schlamm sammelt, demjenigen durch Dinte abgelagert

ähnlich. Wir finden die Heilkräste namentlich bei dem dortigen Armenbade bestätiget. — Auf welche Weise die eigentliche Absonderung dieses, unter 3 gedachten Schlammes erzeugt wird, ist in der That noch problematisch. — Man ist bemüht gewesen dasür verschiedene Ursachen anzugeben, so auch was die Färbung desselben veranlasst.

Dieser letzt gedachte Umstand scheint mir jedoch leicht erklarbarer zu sein, wenn wir berücksichtigen, wie durch längere Einwirkung der oben gedachten Elemente, allmählig das electrische Gleichgewicht unter den gleichzeitigen Bestandtheilen gestort wird, und z. B. das Eisen und der Schwefel (aus ihren Verbindungen) sich trennen, so auch die bekannten Färbungen hervorbringen. — Verbunden mit dieser gewiss mehr als Hypothese zu erachtenden Meinung scheint mir ebenlalls diejenige über die Production der Schlammmasse von 💸 selbst zu sein, wenn wir der von Dobereiner so scharfsinnig ausgesprochenen Theorie Gehör verleihen wollen (Ueberdie Entstehung des Schwefelschlammes und der Schwefelwasserquellen; in Schweiggers Journal d. Chemie und Physik B. S. S. 400 u. s. f. So auch physikalisch - chemische Beschreibung der Schwefelquellen Nenndorfs 1815 S. Wurzer.) Dieser Chemiker hat Beobachtungen mit den Schwefelwasser zu Berka bei Weimar angestellt, und nach thm geschieht der Niederschlag des Schwefels und der Kohle mit Hülfe der atmosphärischen Luft, welche das geschwefelte Wasserstoffgas und kohlensaure Gas zu wechselseitiger Zersetzung bestimmt, also wird die abgeschiedene Kohle zugleich die Masse des Schlammes mit ausmachen. Es darf übrigen hierbei nicht in Abrede gestellt werden, wie auch das Eises ein Glied der Kette bilden kann, wodurch der Schwefel aus - seinen Verbindungen gezogen wird, und der frei gewordene Wasserstoff sich mit dem Sauerstolle der Kohlensäuere vereniget, und nun die Abscheidung der Kohle veranlasst. Diese letztere Meinung stimmt namentlich mit Foureroy's Ansichten über diesen Gegenstand überein. - Sie ist da wohl in's Gedächtniss zurückzulühren, wo zugleich kohlensaures Eisenoxydul mit geschweseltem Wasserstoligase vorkommt.

In der vorliegenden Arbeit bin ich bemüht gewesen, die zweckmässigste Methode zu erörtern, wie eine Untersuchung der Schlammarten durchgeführt werden kann, wobei ich zugleich nicht in Abrede zu stellen wage, wie vielleicht lun und wieder noch Unvollkommenheiten hervorleuchten, die zumal bei schwierigen Analysen dieser Art, wo Organismus mit dem Leblosen zusammentritt, nicht immer zu vermeiden sein mögen. - In chemischer Hinsicht habe ich aus dem gedachten Werke Dumenil's (Ueber die Untersuchung des Schweselwassers und Badeschlammes zu Eilsen, Hannover.) manche Belehrung geschöpst, jedock bin ich hamptsächlich bei meiner Analyse einem eignen Wege gesolgt. - Uebrigens darf ich erwarten, dass meine Arbeiten der Tendenz dieser Blätter vollkommen angemessen sein werden. Sie betressen die Untersuchungen einiger Schlammarten zu Bad Fistel in der Umgegend von Minden, womit mich eine Königliche Regierung beauftragte und zu deren Zusriedenheit ich das Problem löste. Ich erwähne nur noch, dass ich den wirklichen Bericht gänzlich umgearbeitet habe, indem ich hier die Sache streng wissenschaftlich zu verhandeln bemüht gewesen bin, und daher weniger die Lokalverhältnisse erwähnte. --

Der königliche Regierungs- und Medicinalrath Hr. Dr. Meyer hatte über die Benutzung, Erzeugung und Analyse des Schlammes einige Ideen geäussert, die ich weiter unten passlichen Orte citiren werde. —

Chemisch-physikalische Untersuchung des Badeschlummes zu Fistel.

1) Veber die Erzeugung des Schlammes selbst.

Das Bad Fistel ist in einer torfreichen, moorigten Gegend, nicht sehr entfernt von den bekannten Heilquellen von Eilsen und Nenndorf belegen, beiläufig sei es gesagt, dass die Badenstalt zur Zeit mit Nutzen angewendet wird, jedoch das Wasser hinsichtlich seines Gehaltes an Schwefelwasserstoffgese den vorhin gedachten Heilquellen nachsteht. — Uebrigens kann das Mineralwasser noch immer unter die Zahl der wirksamen Quellen gezählt werden. — Es enthält ausser

der erwähnten Gasart, noch kohlensauren Gas und eine grosselleihe der bekannteren salinischen Bestandtheile, wohin auch noch phosphorsaure Verbindungen und warscheinlich Lithion zu zählen sind; an metallischen Beimengungen, das Eisenstydul und Manganoxyd, letzteres nur spurweise. Vielleicht finde ich anderweitig Gelegenheit, mich über diese Heilquellen selbst näher auszulassen.

Der hier verkommende Badeschlamm, erst seit einigen Jahren in Anwendung gesetzt, ist als eine solcher laut 2 (in der Einleitung) beschriebener zu betrachten. — Er wird in gewissen Reservoirs, den Quellen nahe gelegen, bereitet, indem der humnsreiche Erdhoden bestmoglichst mit dem Mineralwasser imprägnirt, und von den grobern Pfianzenfasere und Quarzsande durch Ablagererung gereinigt, als Badematerial berutzt wird. — Durch die Verdunstung des Wassers so wie Absorption des Flüssigen von Seiten des Erdbodens bleibt eine schwärzliche schlammige Masse zurück.

Der als Schriftseller rühmlichst bekannte Dr. Me yer (Redacteur des Sonntagsbiattes) mit welchem ich das Commissorium erhielt, theilte mir, wie oben bemerkt, über die nutzlichere Anwendung des Schlammes verschiedene Ideen mit. So glaubt derselbe, dass die Masse noch zu sehr mit solchen Theilen vermengt sei, welche in therapeutischer Hinsicht wenig Wirkung äusserten, oder auch wohl derselben gar hinderlich seien, wohin namentlich die sandigen und Pflanzentheile der gröberen Art zu zählen seien.

Um diesen Umstand zu verbessern brachte derselbe in Antrag, den Schlamm durch Hülfe des Mineralwassers einem wiederholten Schlämmungsprocesse zu unterwerfen, um so das leichtere Sediment vom grobern zu sondern. — Zugleich gab derselbe eine leichte Methode an, wie diess, dem Lokale angemessen, in Vollziehung gebracht werden könnte.

Ich hatte hier zur Zeit die vorzüglichere Einrede zu machen, wie es muthmasslich wohl möglich sei, dass durch das öftere Schlämmen ein grosser Theil der mit der Substanz verbundenen, im Wasser mehr lösbaren Körper, weggebracht werden könnten, und daher der therapeutische Werth sin-

ken würde. Doch getren dem Grundsatze "Vorher zu prüfen" wurde ein gereinigter Schlamm so gebildet, dass das mehr lockere Sediment von den zuerst niederfallenden Theilen wiederholt getrennt, und zuletzt im Reservoir nach statt gefundenem Eindringen des Wassers in die Erde und unter Mitwirkung der Luft, so weit eingedickt wurde, bis die Consistenz mit der zum Bade in Nutzanwendung gesetzten Masse übereinstimmend war. Wir bezeichnen diesen gereinigten Schlamm mit A im Gegentheil des rohen Badesthlammes B. In der That konnte hier nur die chemische Analyse allen Zweifel vermeiden, und ich unternahm sie mit desto grösserer Zuversicht, da ich meiner Meinung einigermassen durch dieselbe Rechtfertigung angedeihen lassen wellte. —

- 2) Physische Beschreibung beider Schlammarten.
- 1) Die Farbe beider Arten im angewässerten Zustande ist schwarz, ins bräunliche übergehend,
- 2) dagegen getrocknet, sich mehr in das Grauschwarze neigend.
- 3) Der rohe Schlamm enthält schon deutlich eine reichhaltige Beimengung von Pflanzenfasern und Sand, da hingegen der gereinigte A bedeutend minder, ausserdem erscheint er zwischen den Fingern gerieben, fettartig und schlüpsrig.
- 4) Der Geruch beider war deutlich im hydratischen Zustande bituminos-schwefelwasserstoffhaltig.
 - 5) Der Geschmack erdigt bitterlich salinisch.
- 6) Die specifische Schwere des rohen = 1,400, des gereinigten = 1,250, nämlich so wie sie zum Bade anzuwenden sind. Die Consistenz erschien dabei breiartig.
 - 7) Die Atmosphäre äusserte wenig Einfluss darauf.
- 8) Im scharf getrockneten Zustande hielt es schwer, sie sogleich wiederum durch Wasser zu erweichen.

3) Chemische Untersuchung beider Schlammarten

a) Deagereinten Schlammes A.

1.

Sechszehn Unzen desselben verloren bei gelindem Kintrocknen und Verdunsten = 12 Unzen der Feuchtigkeiten also blieben im trocknen Zustande 4 Unzen zurück.

2

Beim Erhitzen des breiartigen Schlammes im verschlessenen Gefässe bei der pneumatischen Vorrichtung, entwickeles sich ausfallend geschweseltes Wasserstofigas.

8.

Wurde der getrocknete Schlamm im Platingefässe einer allmähligen Erhitzung ausgesetzt, so entwickelten sich sichlichtlich Producte vegetabilischer Körper (bei der Zersetzung). Hier her gehörte gekohltes Wasserstoffgas, eine stinkende empyrareumatische Flüssigkeit und Oel, Schwefel u. s. w. Das Platingefäss lief durch letzteren violett an.

4.

100 Gran des gedachten Schlammes wurden wiederheit, geglüht, und nach Verlauf einer Stunde ein dachziegelrothes, dunkles Pulver erhalten, welches an Gewicht = 90 Gran besass.

5.

100 Gran des Schlammes wurden wiederholt mit hinlänglicher Menge absoluten Aethers behandelt und hier eine grünlichgelbe Tinctur erhalten, welche nach der Verdunstung einen Rückstand = 0,50 Gran hinterlies, der sich wie stinkendes Wachsharz verhielt.

6.

Der Rückstand von 5 wurde mit einer hinreichenden Menge absoluten Alkohols (zur Erschöpfung) bei gelinder Wärme behandelt. Es entstand eine gefärbte Tinctur, welche nach dem Verdunsten an bituminösem Harze = 1,25 Granbesass.

- 600 Gran des Schlammes wurden wiederholt mit reinem Wasser ausgekocht, und hier nach dem kunstgerechten Filtrien und Trocknen ein Verlust = 21 Gran bemerkt. Die absiltrirte Flüssigkeit war gelblich gefärbt, und erlitt auf chemischem Wege solgende Veränderungen:
- a) wurden durch Barytverbindungen anschnliche Niederschläge, in Säuern schwer lösbar, erzeugt. Ein Beweis von
 der Gegenwart schwefelsaurer Salze;
 - b) eben so erregte salpetersaures Silber zuerst eine weissliche Trübung, fast momentan sich färbend, und zuletzt gleichsam dunkelbraun werdend. Deutet auf die Gegenwart salzsanrer Salze und Extractivstoffs, nebet humussauren Verbindungen hin.
 - e) Diese Humussäure wurde ausserdem noch durch salzsaure Goldlösung, welche bald eine violblaue Färbung hervorrief, angedeudeutet.
 - d) Kleesaures Ammoniak zeigte die Gegenwart der löslichen Kalksalze an.
 - e) Die eingedunstete Flüssigkeit bewirkte mit salzsaurer Platinlösung nach längerem Stehen einen geringen gelblichen Niederschlag, welcher die Gegenwart des Kalis ausser allen Zweifel setzte.

Zu bemerken ist noch, dass während des Kochens des Schlammes im silbernen Kessel dieser letztere durch den Schwefelgehalt stark anlief.

R

wurden bei gelinder Erwärmung mit zwei Unzen reiner verdünnter Salzsäure übergossen. Es fand ein gelindes Ausbrausen statt, nebst Geruch nach Hydrothiongas, Verlust = 6 Gran, wobei die Masse grünlichgelb gefärbt wurde. Man schritt zur Filtration. Der Rückstand wurde gut ausgesüsst und getrocknet. Er hatte einen Verlust von = 18 Gran, und ward mit X bezeichnet, zur ferneren Untersuchung hingelegt.

9.

Die Flüssigkeit von 8 wurde der näheren Prüsung unterworsen. Zunächst behandelte man dieselbe so lange mit essignanrem Baryt, als noch ein Niederschlag sich zeigte. Dieser letztere wurde durch ein Filtrum getrennt, gut ausgesüsst und getrocknet. Es verhielt sich wie schwefelsaurer Baryt und wog = 1,50 Gran.

10.

Diese Flüssigkeit von 9 wurde hierauf so lange mit Acteammoniak in geringem Ueberschusse behandelt, als ein voluminöser Niederschlag von bräunlicher Farbe erfolgte. Dieser wurde abfiltrirt, ausgesüsst und gewogen. Er enthielt an Gewicht = 16 Gran.

.. 11. ..

Dieser Niederschlag wurde zuvörderst geglüht, und hier auf mit Aetzkalilauge zerlegt; wobei sich gleichzeitig die Erden vom Eisenoxyd abschieden, so auch wurde der Gehalt an Kalk und Talkerde, durch die Behandlung mit sehr vardünnter Säure, des vermengten Aluminiumoxydes u. s. v. Fällung durch Ammoniak und kleesaures Ammoniak aus der Lösung, nachdem das spurweise vorhandene Aluminiumoxyd weggeschafft war, wie bekannt abgeschieden. Das Eisenoxyd wurde wiederholt mit Salzsäure gelöst und mit blatsaurem Eisenkali gefällt, so auch das Quantum des Niederschlages berechnet. Ueberhaupt wies sich das quantitative Verhältniss so aus, dass für

Aluminiumoxyd = 1,50 Gran
Talkerde = 3,75 —
Kalkerde = 7,00 —
Eisenoxyd = 1,75 —
insgesammt vorhanden waren.

12.

Der Verlust von 6 Gran laut 8 der eben bezeichneten Menge zugerechnet, wird auch den Gehalt der Kohlensäure bezeichnen, welche früher an verschiedene erdige Körper (laut 11) gefesselt war. — Setzen wir laut 12: die abgeschiedenen und an Kohlensäure gefesselten Erden in die Berechnung mit jener, so finden wir:

für Talkerde 3,75 = kohlensaure Talkerde 7,75 für Kalk 7,00 = kohlensauren Kalk 12,41 für Eisenoxyd 1,75 = kohlensaures Eisenoxyd 3,45

13.

Das Eisenoxyd wurde in einer grösseren Menge ausserdem versuchsweise abgeschieden, und auf Mangangehalt geprüft. Mit Schwefelsäure behandelt, verdunstet und im Platintiegel heftig geglüht, der rothbräunliche Rückstand mit wenig heissem Wasser zertheilt und filtrirt, liess das Eisenoxyd auf dem Filtrum zurück, während die klare Flüssigkeit durch geschwefeltes Ammoniak und namentlich blausaures Eisenkali die Gegenwart einer geringen Menge des Mangans andeutete.

14.

Der laut 8 mit X bezeichnete Rückstand wurde nach und nach mit 60 Gran srisch bereiteten reinen Aetzkali und 1½ Unzen destillirten Wassers, zuerst bei der Kälte in einer Phiole verstopst, sich selbst überlassen. Die Flüssigkeit erhielt sast momentan eine bräunliche nach und nach in's Schwärzliche übergehende Färbung, die durch Einwirkung der Wärme gehoben wurde. Es schien sich eine ansehnliche Menge des Rückstandes zu lösen. Dieser letztere wurde gut ausgesüsst, getrocknet, gewogen und mit M bezeichnet.

15.

Die oben benannte Flüssigkeit von M laut 14 wurde nach und nach mit verdünnter Salzsäure behandelt, so lange noch ein flockenartiger Niederschlag erfolgte. Nach dem ruhige Absetzen dieses letzteren wurde derselbe gut ausgesüsst, und abfiltrirt, wobei nach gelindem Eintrocknen eine bräunliche Substanz auf dem Filtrum verblieb, die sich wie Ulmin oder Humussäure verhielt. Das Gewicht war = 4 Gran. Die hiervon abfiltrirte schwarzbräunliche Flüssigkeit enthielt nach Evaporation und Behandlung mit Alkohol u. s. w. noch gegen 3 Gran durch Kali extrahirbaren Extractivstoff.

16.

Der Rückstand Maschgraulich gefärbt, wurde abermals einer Behandlung mit der doppelten Menge Aetzkali, aber

nicht so verdünnt, unterworfen. Es wurde alles im Platintiegel eingedunstet und hestig geglüht, sodanu die weistgrauliche Masse mit verdünnter Salzsaure im Ueberschuss behandelt, zur salinischen Masse verdunstet, und hierauf wieder mit Wasser gelöst, wobei sich ein gallertartiger Niederschlag abschied, der durch's Filtrum geschieden, ausgesüsst, getrocknet und geglüht, ein reines weisses Ansehen erhielt, Siliciumoxyd ausmacht und 50,25 Gran wog.

17.,

Die von dem Vorigen abfiltrirte Flüssigkeit liefert unter Zusatz von überschüssigem Ammoniak in der Wärme noch einen Niederschlag — 8 Gran, welcher nach bekannter Methode, durch Wiederauslösung in Salzsäure, Verdünnung mit Wasser, Behandlung mit kleesaurem Ammoniak und Ammonium in der Wärme, in Kalk und Alumiumoxyd zerlegt wurde, und an Gewicht nach Abzug des Wassers besass:

Kalk 6 Gran. Aluminiumoxyd 3,25 —

DK.

Die hiervon abfiltrirte Flüssigkeit lieferte mit essigsauren Baryt nach der Verjagung des Ammoniaks noch einen Niederschlag als schwefelsauren Baryt — 12 Gran, der an Schwefelsäure — 4,12 Gran entspricht. Obige Quantität des Kalket — 4 Gran sättigen beinahe 5, 62 Schwefelsaure, daher hier nur ein geringer Verlust obwaltet, den wir aus 9 entnehmen können.

10.

Um den Schwefelgehalt des Schlammes aufzusinden, versteht ich nach Damen il's Methode. Es wurden 100 Grand des trocknen Schlammes mit 120 Gran Aetzkali im Platinger fässe vermengt, zur Laugenconsistenz Wasser hinzugesügt, und sodann die Masse zur Trockniss verdunstet, hierauf gelinder geglüht und die kalische Masse mit 60 p. C. haltigem Weingeist zertheilt, filtrirt und hierauf mit einer zweisachen Lösung von neutralen schwefelsaurem Kupferoxyde und salpetersaurem Kalke vermischt, der Niederschlag mit verdünster Salzsäure

vorsichtig behandelt, und num das bräunliche Sediment (erzeugtes Schweselkupser) nach dem Filtriren ausgesüsst und getrocknet. Es wog = 2,50 Gran und enthielt gegen 0,75 Schwesel.

b) Des rohen Schlammes B.

Dieser wurde nach derselben Weise der Untersuchung unterworfen. Schon die früher unter A bemerkten physikalischen Eigenschaften charakterisirten ihn, noch mehr die Analyse, welche ich mit dem gereinigten Schlamme zur Vergleichung gestellt habe. Es würde ermüdend sein, den Gang zu erörtern, doch zu bemerken ist, dass der Schlamm so dem Reservoir entnommen wurde, als derselbe vorhanden war.

Die nachstehende tabellarische Uebersicht beweist daher, dass der gereinigte Schlamm, (nämlich mit Hülfe des Mineralwassers selbst) in therapeutischer Beziehung vielleicht vor dem ungereinigten den Vorzug verdienen möchte. —

Tabelle der Analysen der Schlammarten in 100 Theilen.

Namen der Bestandtheile	A gereinigter	B roher.
Hamussäure	4,00	2,50
Schwefel	0,75	0,50
Extractivatoff	3,00	3,00
bituminöses Harz	1,25	0,75
Wachsharz	0,50	0,33
Pflanzenfaser	0,50	4,00
Salze (leicht lösbare, als schwefel- un	ıď	
salzsaure des Mineralwassers)	3,33	2,50
schweselsaurer Kalk	9,65	8,50
kehlensaurer Kalk	12,41	8,00
kohlensaurer Talk	7,75	6,00
Siliciumoxyd	50,25	56,00
Aluminiumoxyd	3,25	4,50
kohlensaures Eisen- und Manganoxyd	3,45	3,50
Verlust	wang	0,92

Neue Methode den Silbergahellt einen Kupferlegirung

agrange and the first field oblide the best and the second of the

... Vom Professor ZARNER water in Hebenhaims, to

(Fortsetzung der im Heft II. p. 189 ubgebrochenen Abhandlung.)

II. Pe illio I

<u>्राहरू प्रश्लेष</u> राज्ञाताला क्रिकेट हो।

Ueber das Verhalten des Kupfers, des Silbers und ihrer Legtrungen zur Salzsäure.

A. Verhalten des reinen Kupfers zur Salzedure,

Um salzsaures Kupferoxydul und Kupferoxyd zu erhalten hat man sich bisher nicht des Kupfers, soudern des Kupferoxyds bedient, und daher um das unmittelbare Verhalten des Kupfers zur Salzsäure sich wenig bekümmert. Es unden sich des wegen auch in den neuern chemischen Lehrbüchern nur schwankende Begriffe über dieses Verhalten und die damit verbundenen Erscheinungen. So giebt z. B. Klapro h 2 zu, dass das Kupfer unter äusserer Lufteinwirkung von der Salesaure angegriffen werde und dass dabei sich Wasserstoff entwickle; Thenard **) hingegen setzt das Kupfer nicht in die Reihe derjenigen Metalle, welche von der Salzsäure mit oder ohne Wärme angegriffen werden; Berzelius behauptet, dass das Kupfer, wenn es mit conc. Salzsann gekocht würde, kaum eine Spur von entwickeltem Wasserstoff gebe; und endlich Chevren I *** aussert, dass das Kupfer von conc. und heisser Salzsäure nur schwer angegriffen werde, dass dabei Wasserstoffgas mit salzsaurem Gas entstehe, und dass sich eine braune Flüssigkeit bilde, welche salzsaurcs Kupferoxydul und Kupferoxyd enthalte.

^{*)} Chemisches Wörterbuch IV. p. 191.

^{&#}x27; **) Traité de Chimie, 1817, II; p. 550,

^{***)} Lehrb, der Chemie; übers, von Palmstedt, II. p. 286.

pees) Dict. d. sciences natur, XII. p. 192.

Bei meinen Untersuchungen über des Gebrauch des Afeneups zu Gasentwicklungen und stöchiometrischen Bestimmunwerschiedener Körper habe ich nun auch das Kupfer im Verhalten zu Salmäure damit geprüft und dabei folgendes stunden:

1) Varhalten des Kupfere zur Salzzüure bei frei einwirkender atmosphürischer Luft.

Werden Kupferstücke mit einer verdünnten Salzsture ton etwa 1,03 — 1,06 spec. Gew.) maammengebracht, und het damit erhitzt; so werden sie auch nach mehreren Stunden kaum davon angegriffen und liefern eine nur hochst unbemutende Menge von Wasserstoff.

Wird statt verdünster Säure eine concentrirte, aber ohne bihülfe der Wärme, angewendet; so wird das metallische pfer schwärzlich nach 1 — 2 Tagen bei der Zimmermperatur; aber es entsteht auch hier keine merkliche Menge
Wasserstoffgas.

Wird aber eine solche conc. Salzsäure (von 1,133 -148 spec. Gew.) mit den Kupferstreifen erhitzt; so zeigen sich gende Erscheinungen: es entwikelt sich sehr deutlich Wasstoffgas; das Kupfer wird grau, vermindert sich und löst h in Verlauf von einigen Stunden in dem Aëroscop nach und ch gänzlich, wenn es rein war, oder bis auf einen kleinen ickstand, wenn es undere Metalle enthielt, auf; die Saure er, wenn sie gelb war, wird während des Processes nach d nach farbenlos und nach der Beendigung desselben bei r Abkühlung der Röhre auf der Seite des offenen Schoakels bgrünlicht. Die Menge von Wassertoffgas beträgt bei die-Auflösung von 1 Gr. Kupferstreifen 4 - 5 rh. Cubikalle, und wird in die Auflösung der Röhre Wasser gegosa, so entsteht eine weisse Trübung, die aber bald bei dem shütteln grün wird. Unter diesen Umständen entsteht also erdings eine nicht unbedeutende Menge von Wasserstofigns wie Klaproth und Chevreul angeben) und (wie letz-

mer bemerkt) eine Mischung von selssaurem Kunferexydel

hn, u, škon, Chou, I. S.

. Silbergehalt einer Kupferlegirun modificirt. Auch findet s Acroscops zu bestimmen. noch einige Stunden w

der Abkühlung bemer ZARNECK in Hohenheim.

mindert. Bei die im Heft II. p. 139 abgebrochenen Abhandlung.) Wasserstoffga#' . The ada to me & me

Kupfer, western

Kirpfer, writer II. erhalten kann, je nachdem man die Entwickelung des Wasserstoffgases langsamer oder schneller treibt, und jo nachdun die Erkältung kürzer oder raschet vor sich geht. Jeh selbst glaubte aufangs, als ich bei ein paar Versuchen eine West serstuffnienge erhielt, die höchstens unt einen Grad varliged und deren Variation den Barometerveränderungen nehnt Time mometerwechseln zugeschrieben werden kennte, im dien Zahl einen stöchiemetrischen Werth gefunden zu uhaben; aber weitere Versuche, bei denen die Resultate abweichielde waren, der beständig wahrgenommene Farbenwechsel: die Saure an der offenen Seite der Röhre und die Erklärung, die ich mir leicht davon machen konnte (dass das entstandens salzsaure Kupferoxydul durch die atmosphärische Luft; side in Kupferoxyd verändere, und dieses durch den sich weiter Min entwickelnden Wasserstoff wieder seinen eingesaugtet Sauerstoff verliere, folglich jener vermindert werden misse) brachten mich ganz von dieser Ansicht ab und veranlaisten mich, den Zutritt der Lust durch irgend ein Mittel abzuhals ten, das zugleich den Gang der Operation, nicht störte und fand es in der folgenden Vorrichtung.

6. 2) Verhalten des Kupfers zur Salzsäure bei Bedeckung der Flüssigkeit mit fettem. Oel.

Hat man einige zusammengerollte Kupferstreifen Aëroscop gebracht, concentrirte Salzsäure nachgegossen, W die Flüssigkeit den geschlossnen Schenkel ganz gefüllt hat und Abras to text of the Lot of them L. S.

Bei meinen Untersuchungen über den Gebrauch des lann resceps zu Gasentwicklungen und stöchiemetrischen Bestimmungen verschiedener Körper habe ich nun auch das Kur Röhne Verhalten zu Salasiure damit geprüft und dabei som Kupen kaum etwas in seiner ung desselben ist nicht

. 1) Verhalten des Kupfere zur Salzeäure ? atmosphärischer Luft.

Werden Kupserstücke mit einer verdüngen Bauch des (von etwa 1,03 — 1,06 spec. Gew.) meanmeng. pfer in der. milet demit erhitzt; so werden sie auch nach mehrze, so treten folgende Erscheinungen ein. Es entwickelt sich Wassern. stellent ; wie bei unbelleckter Säure, auch wird das Kupfer grau and 'liber sich naith and nach auf, und die Saure, wenn sie virier gelblicht wer; wird gleichfalls farbenlos, aber diese Entfärbung ist dann bleibend (wenn anders das Kupfer nicht Spillen veln einem midern grünkich farbenden Metall enthält; hines autgektieltes Wasser bringte einen bleibenden weissen Mederschieg hervor, no lange die Bedeckung des Oels statt. findet; Actzammoniak in die Flüssigkeit, in der sich alles zugenerate Etyler aufgelöst hat, oder, aus der man das noch existirende Küpfer mit einem Holzstreifen rein heraus geschafft hit feingegossen, färbt dieselbe nicht blau, wie es bei unbedeckter Kupferauflösung der Fall ist, wehn das Aeizammoniak in Vederschuss zugesezt wird, sondern löst den entstandenen Niederschläg wieder zu farbenlaser Phissigkeit auf, und end-Inde die Menge von Wasserstoffgas, die man bei dieser Einrichtung von 1 gr. Kupfertheilen erhält, ist nicht blos grösser, der Behandlung des Kupfers ohne Bedeckung der Säure mit Och, sondern nach Abrechnung des Einslusses von Barometer-, Thermometer- und Tensionsverhältnissen sich immer gleich bleibend; indem das corrigirte Volumen derselben nach mehreren Versuchen, die ich mit einzelnen genau gewogenen Granen von Kupfer anstellte, beständig 7,2 bis 7,3 Grade an meinem Aëroscop d. h. $\frac{7,2-7,3}{12}$ rh. Cubikzolle betrug.

pri . 12 f mit mobe () 2 2 2 2 2 3 3 () 2 4 4

ten andeck Legiring kan unit danst erhitzt wurde, beschingen nich die legirten Stückehen mit weissem metallisch glänzenden. Ueberzug, und, wenn ich in die Auflösung einer solchen Legirung einen Kupferdrath brachte und ihn damit stehen liess; 🍎 ward er nach ein paar Tagen mit Silbercrystallen dedeckt, game auf ähaliche Art, wie es mit ihm bei einer Auflosung von Horne silber in Salzsäure der Fall ist. Durch diese Erscheinungen überzeugt von einer unmittelbaren Aufloslichkeit des Silbers 🏣 conc. Salzsaure, wenn es wenigstens mit Kupler legit ist versuchte ich nun auch dasselbe in seinem kupferfreien Zustand von der Salzsaure zersetzen zu lassen, und aufzutinden. wie viel Wasserstoffgas bei 1 Gr. reinem Silber sich entwicklie und was für ein Salz entstände, wenn die Luft durch das gleis che Mittel, wie bei dem Kupfer abgehalten wurde. Versuch ging abet mit meinen Capellensilber so langsam und so schwer, dass ich die Aufläsung desselben durch die galvanische Wirkung eines beigelegten Goldblättchens zu befordern sucht Dieses half jedoch nichts und ich brauchte immer noch, um nur 1 Grad Wasserstoffgas bei 3 - 4 Gr. Silber in dem Aëroscop zit erhalten, mehr als einen ganzen Tag, selbst auch, wein die Exhitzung mit der Lampe so stark als möglich getrieber wurde: Endlich gab mir der Zufall ein Beforderungsmittel 14 die Hand; denn als ich bei starker Erhitzung von sehr dünageschlagnen Silberblättchen; die sich von Zeit zu Zeit in die Gegend des offnen Schenkels der Röhre zurückschoben, dies selben mit einem Platindrath vorschob, damit das entwickelte Gas nur in der geschlossnen Schenkel der Robre kommen sellte, bemerkte ich jedesmal, dass alsdann die Gasentwicklung rascher vor sich ging, und als ich hierauf statt des Plaundraths ein Platinblättchen über die Silberstükchen hineinschob, so loste sich das Silber auch bei geringerer Erhitzung keichter auf und ich erhielt bei mehrern Versuchen vermittels dieses Beförderungsmittels nach einigen Stunden immer eine polche Menge von Wasserstoffges, dass, nach der geschehenen Correction des Volumens, auf 1 Gr. Silber 2,1 bis 2,2 Grade ins Aëroscops kamen. Denn, um diesen wichtigen Sats - boundary of the

mit cinigen Beispielen des Experiments zu belegen, so behandelte ich in dem Aëroscop:

- 1) 4 Gr. Silber und erhielt 1,11 corrigirte Grade unter Zunückbleibung von 3,5 Gr. abgewaschenen und getrockucten Silhart. Es hatte also 0,5 Gr. Silber 1,11 Vol. gegeben und folglich 4 Gr. $=\frac{1,11 \times 1}{0.5}$ = 2,2 Vol.
- forte 0,5 Gr. Silber liessen 3,0 Gr. zurück und es lieforte 0,5 Gr. Silber 1,13 corrig. Grade, folglich 1 Gr.
- ...4)-2,0 Gr. Silber giben unter Zurücklassung von 1,5 Gr.: Silber, also 0,5 Gr. Silber 1.05 corr. Grade; folglich I Gra 91100 1,05 × 1 = 2,10 Vol. Die Erscheinungen, ich bei dieser Auflösung des Silbers unter Bedeckung mit Del in Salzsäure zeigten, waren folgende: Das Silber verlor seinen metallischen Glanz, die Säure entfärbte sich, Wasser gab einen weissen Niederschlag, der bald grau wurde, Aetzammonium einen bleibend schmutzig-weiss-gelblichen Niederschlag. derschlag, Aetzkalkwasser, Aetzkalilauge und salzsaures Zinnoxydul einen bald tiefgrau werdenden Niederschlag und Eilösung färbte die noch sauer reagirende Flässig-Was ist nun unter diesen Umständen für ein Silbancalz entetanden? ein Oxydul- oder Oxydsalz? - Um datibet vorläufig das Wahrscheinliche auszumitteln (denn der Gegenstand verdient noch weiter untersucht zu werden, und icht werde ihn daher wich noch weiter verfolgen) löste ich Vergleichung mit den angeführten Erscheinungen weissilber, in Salzsäure auf, bedeckte die vertheilten Portionen mit Oel (wie es bei der obigen Silberauflösung der Actzammonium einen gelbbrättign bei Actzkalk und Actzkah emen Weissen kama et vas gran werdendeng hei salzsamen

Zinnoxydul einen weiss bleibustlen Niederschag und bei Eisenvitriolauflosung eine graue Farbung der Flüssigkeit. Dieson verschiedenen Erscheinungen aufolge, scheint mir wenigstens cher ein Oxydulsalz, als ein Oxydealz bei der mit Och hedeckten Auflösung des Silbers zu ontstehen und es spricht. für diese Ansicht insbesondere noch die dabei sich ent wickelnde Menge von Wasserstoffgas. Dean nach Berzeilius (Leheb. d. Chemie. II., p. 312.) fordert 1 Gr. Silber 0,0739 Gr. Sauerstoffgas, um sich in Silberoxyd zu verwandeln; zun entsprechen (s. oben A 2) 0,126 Gr. Sauerstoffgas 7,32 Graden Wasserstoffgas am Aëroscop, also 0,9739 Gr. Sauerstoff 4,29 Graden Wasserstoffgases, and es sollte folglich 1 Gr. Sifber 4.29 Grade Wasserstoffgas entwickeln bei seiner Verbindung mit der Salzsäure in der mit Oel bedeckten Röhre, wenn das Silber sich in un Oxydsalz umändertes Aber den Versuchen zufolge fällt das erhaltene Gas zwif schen 2,1 und 2,2 Wasserstoffgraden und ist demnach noch ciamal so klein, als die für die Entstehung von Silberoxyd geforderte Wasserstoffgasmenge; folglich ist es hochst wahrscheinlich, dass hier, wie bei dem Kupfer, ein Silberoxyde entsteht, und dass der Analogie *) von mehreren andern Metalloxyden zufolge, die Jir das Silberoxydol geforderte Sauerstoffmenge gerade die Hälfte von der für das Silberoxyd geforderten Menge, also = 3,69 sein werde.

Wie es sich aber auch mit der näheren Bestimmung von der Beschaffenheit des währscheinlich existirenden Sil-

Nimmt man bei dem Orretationstrafen von 100 Theilen mei biangan, Gold und Rhodium sie Sangrapfinenge, welche diese Mowite zu der mindesten Stufe fordern, als Embeit im Verhältnisse wie dem Sangratafinengen ihrer höberen Orretationen me; so stehen eller Gese Grössen in den arithmetischen Verhältnissen von 1, 2 and 3 and dar ersten Stufe und der allei die Differenz der Sangratafinengt und der ersten Stufe und der areiten Stufe, nömlich zu 3,70, bei dem Mangen zu 14,06, bei dem Gold zu 4,02 und bei dem Rhodium zu 6,62 und 6,71. Wenn nun bei dem Siber eine Orretationsamse von Silvenorretal verkäme; so würde die Sangratafinenge derselben diese Analogie aufolge zu 3,69 zein; denn die Sangratafinenge der Sangrarych ist (bei 100 Th. Säher) zu 11,09 und die des Orretations 3,69 giebt.

beroxythule verhalten mag; so geht auf jeden Fall ins den angegebenen Versuchen der unmittelbaren Behandlung des Silbers mit concentrirter Salzsture als unbezweifelt hervor, dass dabei kein Silberoxyd gebildet werde, soudern irgend eine niedere Oxydationsstufe, dass bei dieser Behandlungsart auf I Gr. reines Silber 2,14 Grade Wasserstoffgas an dem Aëroscop ausmehmen seien, und dass man daher dieses störchiometrische Verhältniss bei der Untersuchung einer Silber-legiung benutzen könne.

Q Vorhalten eines mit Kupfer legirten Silbers zur Salzsäure.

Wie sich nach dem Vorhergehenden (A und B) erwarten läast, verhalten sich Kupfer und Silber mit einander legirt in einer conc. Salzsäure unter Oelbedeckung auf eine ganz ähnliche Art; die Entwicklung von Wassemtoligns dauert auch einige Stunden und avvar um ao läuger, je mehe Silber in der Legirung vorhanden ist; die entfärbte Flüssigkeit enthält (wie schon oben berührt worden ist) theils Kanpfer, theils Silber, das sich daraus bei eingelegter Kupferplatte daran reducirt; und es ist auch hier, wie bei dem rein uen Silber, sehr schwer, die Auflögung der ganzen. Legirung mit der Säure durchzusetzen. Bleibt aber, was wold meistens der Fall ist, irgend ein unzersetzter Rest davon übrig; so erscheint dieser, je nachdom man mehr oder weniger Gas erhalten hat, help oder weniger silberweiss, gran and weich, and hat man die Gasentwicklung nicht so weit wonigstens getrieben, bis bei much gleich starker oder stärkerer Erhitzung die kleinen Blasen des Wasserstoffgases durch die Gasdampfe der wasserhaltigen Sänce ersetzt werden; so wird man bei der Herausnahme der restirenden Stückehen und ihrer Abwaschung mit Wasser immer noch vermittelst Aetzammoniums oder Schwefelsäure Spuren von Kupfer entdecken und letzteres also von dem Silber nicht ganz rin ausgeschieden haben. In der Hinsicht *) können also.

Ohne dese Berlicksichtigung der verschiedenen Auflieberkeit der

wie man wehl sicht, dreierlei Fälle statt finden: 11 entweder wird alles Kupfer aufgelöst und eben so zugleich auch alles Silber, so dass weder von dem einen, noch von dem andern ein Rest übrig bleibt, und daler das entwickelte Wasserstoffgasitheils durch das Kupfer, theils durch das Sil ber erzengt ist; 2) oder es wird zwar alles kupfer aufgelost, aber nicht alles Silber, sondern es bleibt von dem letze tern noch ein kleiner Rest übrig, so dass das erhaltene Gazwar allem Kupler der Legirung, aber nur einem Theil ihrer Silbergehalts zugeschrieben werden kann; 3) oder endlich es wird nur ein Theil des Kupfergehalts und chense nur ein Theil des Silbers aufgelost, so dass noch ein aus Kupler und Silber bestehender Rest zurückbleibt, und unentschieden (wenn schon möglich) ist, ob die Salzsäure die Elemente der Legirung nach ihren Verhältnissen zu einander aufgelöst ita be und Tb daller das entstandene Gas eben diesen Verhältnissen gemäss zusähmengesetzt sei. Ein vierter Fall, dem zu folge alles Alber und kein Kupfer, und ein fanker, bei dem alle Silber und ein Theil von Kupfer aufgelost würde: können da das Kupfer in der cont. Salusaure weit aufloslicher ist als das Silber, nicht vorkommen, und eben so wesig eff seishster Falt, wach welchem das Kupfer allein aufgelüss würde, ind mi meinen Erfahrungen zufolge jedesmal auch Sile ber zogleich aufgelöst wirthy mag die Same anch nach et schwach seine Wenn demnach die Frage entsteht, in welle chem der dret Fälle die Möglichkeit eine Bestimmung von dem Kupfer- oder Silbergehalte einer Legierung, welche schow durch die stochiometrischen Werthe der nach A und B) bei Kupfer- und Silberlöhungen sich entwickelnden Wasserstalfel gasmengen ängedeutet wurde, wirklich gesetzt seit so ist leicht einzüselten, dass man bei dem 3ten Falle die Menge des in der Legirung enthaltenen Silbers aus der angewendeted Menge der Legirung und aus der erhaltenen Menge von

Legirungstheile K und S könnten diese noch in K und S zerfallen und daher folgende 6 Auflörungsfälle liefetn:

¹⁾ A + S; 2) A + S; 3) A' + S' { a \ so dass A' : S' = K : S \} int; 4) S; 5) S + R''; 6) R.

Wasserstoffgas, zu welcher das Kupfer und das Silber ihren Antheil geliefert haben, nicht ausmitteln kann, weil man nicht weiss, wie viel von dem einen oder dem andern Metall durch die Säure aufgelöst worden ist und in welchen Verhältnissen also das eine und das andere zu dem Wasserstoffgas beigetragen hat. Denn man habe z. B. eine dreilöthige Legirung und es theile sich diese durch die Auflösung der Salzsäure in zwei Parthien, so dass 10 Theile davon bei der Auflösung Wasserstoffgas liefern, die sechs andern Theile aber unaufgelöst zurückbleiben; so kann man zwar durch eine Berechnung *) finden, wie viel Silber und Kupfer in die Auflösung übergegangen sind, aber die Verhältnisse dieser Theile zu einander können ganz anders beschaffen sein (und sind es auch der Regel nach, da das Kupfer sich schneller auflöst) als sie in der Legirung selbst vorhanden sind; sie können z. B. das Silber: Kupter = 1:9 sein, statt dass jene angenommenen 10 Theile der aufgelösten Portion nach dem Verhältniss von 3 Theilen Silber und 13 Theilen Kupfer der Legirung aus 1,873 Silber und 8,125 Kupler bestehen sollten. Dem zu folge bleiben vermöge der angeführten Beschaffenheit des Silbers und des Kupfers, wenn diese Metalle. zugleich der Einwirkung der erhitzten Salzsäure ausgesetzt werden, nur die zwei zuerst genannten Fälle übrig, bei de-: nen die folgenden Formeln und Regeln zur Berechnung des Verhältnisses, in welchem das Silber und Kupfer bei einer Legirung, stehen, dienen können.

and daher V - bS = a(L - L'') - aS'demach (a - b)S = a(L - L'') - V;folglich $S = \underbrace{a(L - L'') - V}_{a - b}$

^{*)} Es sei L = der angewendeten Legirung, L' = der angelösten und L'' = der unaufgelösten Portion; V = der corrigirten Gasmenge; K' = deth Kupfer and S = dem Silber der Auflösung; so interpretation and b die Verhältnisssahlen der Gasmengen ausdrücken, welche gleiche Gewichte, z. B. 1 Gr. von Kupfer und Silber liefern, a K' + b S = V und K' + S = L - L''; also K' = V - b S = (L - L'') - S und daher V - b S = a (L - L'') - a S

- 1) Formel und Regel vor Bergehnung des Silbergehalts einer Legirung, wenn diene-günslich zur Auflüsung gebracht wird, nebet dem Bewein der Formel.
- a) Formel: es bezeichne L = Legirung, K = Kuph und S = Silber derselben, a = das Wasserstoffgas, we ches 1 Gr. Kupfer liefort und b = das von 1 Gr. Silbert das Wasserstoffgas, welches von K und S hernührt; so int K + S = L und daher K = L B, ferner aK + bS = V und daher K = V bS;

also V = bS = L + S, oder K = bS = aL - aS,

b) Regel; man multipliciert die Zahl 7,32 welche 1 66 Kupfer an dem Aëroscop zu liefern hat, mit dem Gewicht der angewendeten Legirung, zieht von diesem Produkt die Anzahl von Graden Wasserstoffgas ab, welche die Legirung hervorgebracht hat, und dividirt den erhaltenen Unterschied durch den Ueberschuss der Zähl 7,32 über die Zahl 2,14 welche 1 G. Silber an dem Acroscop liefern soll, und erhält an diesen. Quotienten den gesuchten Milbergelmlt-den Legirung. 3. B. es sei von einem Gran der Legirung bei ihrer vollständigen Auflösung eine Wasserstoffgasmenge erhalten worden, welche corrigint = 6,284 Graden des Aëroscops sei; se wird der Silbere gehalt dieser Legirung moch Grantheilen gefunden, wenn von dem Produkt 7,32. 1 jene Zahl 6,284 abgezogen und der erhaltene Unterschied davon = 1,036 durch den Ueberschuss von 7,32 über 2,14 = 5,18 dividirt wird, wodurch man die Zahl 0,2 als die Zahl des Silbergehalts und somit auch die Zahl des Kupfergehalts = 1,0 - 0,2 - 0,8 bekömmt. Will man sich eine arithmetische Probe von der Richtigkeit der Regel an diesem Beispiel machen; so ist klar, dass, wenn die Zahlen 0, 2 für das Silber und 0,8 für das Kupfer die richtigen sind, jene mit 2,14 und diese (0,8) mit 7,32

multipliziet 2 Producte geben müssen, die zusammen der Zahl 6,284 gleich sind, weil das gesammte Wasserstoffgas, das man von der Legirung erhält, theils von der Silbermenge 2,2 im Verhältniss zu der Zahl 2,14 theils au der Kupfermenge = 0,8 im Verhältniss zur Zahl 7,32 abstammt und mis beiden Anthellen von Wasserstoffgas zusnimmengesezt ist, was und auch hier der Fall ist, da 0, 2>2.14 == 0,428 and 0,8><7,35 == 5,856 sind, und 0,428><5,836 == 6,284 ist.

- 2) Formel und Regel zur Berechnung des Silbergehults einer Legirung, wenn diese bei der Auflösung einen Silherrest zurücklüsset, nebet dem Beweis der Fomel.
- a) Formel: L == Legirung bestehe aus K == Kupfer und S == Silber; nun werde dem angenommen Fall gemäss zwar K ganz aufgelöst aber von S nur ein Theil == S' und ein anderer Theil daven == S" bleibe in der Säure als aufglist zuelk; so ist

A + S + S' = L und a K + bS = F

Also K = L - S' - S' und = F - bS'

demack * - by = L - y - y

: oder # -- bS == aL -- aS -- aS'

", eder + a 8 - b 5 == a L - a 8"

Abb F + (a - b) S' = aL - aS'

demnach (a - b) 8 = aL - as" - F

őder ·

$$S' = \frac{aL - aS'' - \dot{f}}{a - b}.$$

Also 8 = 8 + 8" = aL - as" - V + as" - bs"

folglick $S = aL - \dot{V} - bS^a$ a - b

d. h. $= aL - (\ddot{V} + bS'')$

b) Regel! um den Silbergehalt einer Legirung ans den eine Italtenen Wasserstoligraden und dem rückständigen Silberthe zu finden, multiplicire man I) eben diesen Silberrest m 2,14 Gr., addire 2) zu dem Produkt'die Zahl der Wasserstoff grade, ziehe 3) diese Summe von der Zahl 7,32 ab, und dividie 4) den erhaltenen Rest durch die Zahl 5,18, z. B. ein Gen einer Legirung gebe 5:552 Wasserstoffgrade am Acrosso und hinterlasse einen Silberrest = 0,1; so ist 1) 0,1 × 2,14 = 0,214; 2) 0,214 + 5,552 = 5,766; 3) 7,320 -5,766 = 1,554; endlich 4) $\frac{1,554}{5,18} = 0,3$ der gesuchte Silbergehalt, so wie 1,0 - 0.3 = 0,7 der Kupfergehalt der Legirung, deren Richtigkeit sich erprobt, wenn der gefundene Kupfergehalt' 0,7 mit 7.32, 'so wie der aufgelöste Silbertheit 0.2 (- 0.3 - 0.1) mit 2,14 multipliciet, zusammen der Zahl 5,552 entsprechen, weil das erhaltene Wasserstoffgas and dem vom Kupfer und einem Theil Sälber herrühvenden Wasserstoffe gas zusammengesetzt sein muss ; welche Zahlenübereinstimmung auch wirklich hier statt findet, indem 0,7 ×7,32 - 5,124 und $0.7 \times 2.14 = 0.428$,

die Summe beider Zahlen aber = 5,552 ist.

Will man sich von den Gränden sowohl dieser als der vorher angegeben Recknungsregel durch Rasonnement überzeugen, so kann dieses im Allgemeinen auf folgende Art geschehen: wenn ein dieser Untersuchungsart unterworfenes Metallstilkchen, welches Silber, oder eine Kupferlegigung sein kann, und zwar I Gran davou 2.14 Grade Wasserstofigas liefert, folglich eine Menge von Gas, dessen Unterschied von der Gasmenge bei 1 Gr. Kupfer (das 7,32 giebt) = 5,18 ist; so ist das unterspehte Metallstückehen kein legirtes, sondern reines Silber, und man kann daher auch sagun: ein Unterschied von Gasmengen welcher dem Ueberschuss des von reinem Kupfer herrührenden Wasserstoffgases über das von reinem Silber herkommenden entspricht, zeigt immer einen Gehalt von reinen Silber an Nun setze man aber, ein andres Mettallblättchen (gleichfalls zu I Gr.) liefere bei gänzlicher Zersetzung mehr als 2,14 Wasserstoffgrade z. B. 3,0; se

wird der Unterschied dieser Grade von der Gasmenge des reinen Kupfers kleiner und solglich auch das Metallblättchen kein reines Silber mehr, sondern eine Legirung mit Kupfer sein; die in so weniger Silber enthält, je kleiner der Unterselfied der Zahl 7,32 — 3,0 = 4,32 im Verhältniss zu der Zuhl 5,18 ist. Gabe also ferner ein drittes Blättchen 4,73 Orado Wasserstoff, so dass 7,32 - 4,78 = 2,59 ware und daher noch einmal so klein als die Zahl-5,16, so wäre zwischliessen dass, 141.5,18: 2,59 = 1:0,5: ist, die Legirung nur zur Hälfte Silber enthielte. Folglich kann mann für den erstgenannten Fall (N. 1) die Proportion außstellen: 7,32 - 2,14:7,32 — erhaltene Wasserstoffgrade = 1 : Silbergehalt der Leginung, oder: der Silbergehalt davon ist $=\frac{7,32-7}{7,32-2,14}$, was mit der obigen ersten Regel übereinstimmt. Was aber die Regel für den zweiten Fall betrifft, so ist klar, dass die erhaltenen Wasserstoffgrade, die man in dem zweiten Gliede der obigen Proportion abziehen muss, aus dem vom Kupfer herrührenden Wasserstofigas und aus dem von einem Theile des Silbers herkommenden Wasserstoffgas *) zusammengesetzt sind, and dass **) man durch jenen Abzug zunächst nur den Werth des aufgelösten Silbers enthielte, wenn man zuvor von der ganzen Legirung den Silberrest abgezogen hätte, also zu dem gefundenen Werth des aufgelösten Silbers den Silberrest addiren müsste, wenn man den ganzen Silbergehalt bekommen wollte. Es ist aber ebenfalls klar, dass man den letztern sogleich unmittelbar erhält, wenn man annimmt, dass

$$aK + bS' = V', \text{ da } aK + bS' + bS'' = V' + bS' \text{ ist,}$$

$$aK + bS = V' + bS'' = V', \text{ folglich } aK + bS = V' + bS' \text{ ist.}$$

• so ist
$$S = S + S' = \frac{a(L - S') - F}{a - b} + S''$$
.

^{*)} Bas Glied (V + bS') in der obigen Formel für diesen Fall erweist sich auch unmittelbar aus der früher gesetzten Gleichung

da nach der obigen Auseinandersetzung der Formel $S = \frac{aL - aS' - r}{a - b} = \frac{a(L - S') - r}{a - b}$ ist;

den Werth desselben, d. h. das Produkt des Silberrestes und der Zahl 2,14 zu dem wirklich gegebenen Wasserstoffge addirt, folglich die Proportion setzt: 7,32 — 2,14: 7,32 — der Summe der erhaltenen Wasserstoffgasmenge und des Produktes von dem Silberrest mit der Zahl 2,14 — 1: Silbergehalt, welche Proportion mit der Regel für den zweiten Fallmach welcher der Silbergehalt

 $7.32 - (\tilde{V} + \text{Produkt des Silberrestes mit 2.14})$ ist Thereisstimmt.

Uebereicht der Resultate von dem Verhültniss des Kupfers, des Silbere und ihrem Legirungen zur Salzsäure.

Fassen wir die über das Verhalten des Kupfers, des Silbers und ihrer Legirungen ausgesprochnen Grundsätze zusammen; so ergeben sich folgende Resultate.

1) Wird Kupfer in einem gach rh. Cubikzolltheilen graduisten Aëruscop unter Oel mit conc. Salzsäure gekocht; so wird es aufgelöst und I Gran davon entwickelt innerhalb einiger Stunden eine Menge von Wasserstoffgas, welche von der durch Rechnung bestimmten ochr wenig abweicht, und daher 7,32 Grade anzunehmen ist.

2) Wird Silber bei gleicher Einrichtung behandelt; so löst es sich gleichfalls und zwar höchst wahrscheinlich zu einem Oxydulsalz auf, wie wohl langsamer als das Kupfer und unter Entwicklung von einer weit geringern Menge von Wasserstoffgas; denn es beträgt dieses bei I Gr. Silber, sowohl dem Durchschnitt der Versuche, als der Berechnung zu folgenicht mehr als = 2,14 Grade des Aëroscops.

3) Wird irgend eine Legirung von Silber mit Kupfer auf gleiche Art, wie das Silber und das Kupfer für sich genommen, mit Salzsäure in dem Aëroscop erhitzt; so löst sich nicht hlos das Kupfer und zwar, wenn man einige Stunden darauf verwendet, ganz auf, sondern auch zugleich entwedet bei längerer Zeit alles Silber, oder wenigstens ein Theil des Silbers, so dass nur noch ein Theil reinen Silbers zurück-

bleibt, und des Wesserstolfgas, das sich bei der Auflüsung der Legirung entwickelt, entspricht am Ende genau den nummarischen Verhältnissen des aufgelüsten Kupfers und des aufgelüsten Silbers.

4) Das Gewicht der einer Auflösung unterworsenen Leginnng, das entstandene und corrigirte Wasserstoffgas = V, die Mengen von Wasserstoffgas, welche I Gr. Kupfer und I Gr. Silber geben und = a und b zu setzen sind, und endlich, wenn sich nicht alles Silber auflöst, das Gewicht des Silberrests = S'' bilden für den Silbergehalt = S die beiden Formeln:

$$S = \frac{aL - \dot{V}}{a - b}$$
 and $S = \frac{aL - (\dot{V} + bS'')}{a - b}$ (im letzten Fall).

5) Wenn also von einer Silberlegirung mit Kupser auch im 1 Gr. gegeben ist; so kann man den Silbergehalt derselben vermittelst des Aëroscops nach den genannten Formeln genau bestimmen.

Aber, so sehr auch diese Sätze sowohl durch die Ershrung, als durch die Theorie begründet sind; so bedarf die darauf gebaute neue Methode doch noch einer weitern Auschandersetzung des dabei zu beobachtenden Verfahrens, wenn sie nicht blos bei dem Chemiker, sondern auch bei dem metallurgischen Künstler und insbesondere bei dem Gald- und Silberarbeiter als Probemittel Kingang finden soll. Anch wird es nicht überslüssig sein, wenn theils zur Erläutering, theils zum Beweis der Anwendbarkeit dieser Methode mehrere Beispiele von Untersuchungen, welche der Versasser nach derselben zur Vergleichung mit andern Bestimmungsarten gemacht hat, aufgeführt werden. zegen diese sowohl theoretisch, als praktisch neue Verfahrungsart theils schon von verschiedenen Personen Einwendingen gemacht worden sind, theils ohne Zweisel auch noch manche Einwürse sich dagegen erheben werden; wird es nicht unzweckmässig sein, dieselben in dem IIIund letzten Abschnitte dieser Abhandlung vorläusig zu beantworten.

Der Schluss folgt.

XXXI.

Nachrichten über die Silber und Bleischmelzprozessezu Sala in Westmanland.

, Aus

den Reisejournalen des Oberhüttenamtsassessors
Kunt Alkkander Winkler

(Mit Abbildungen des Rohofens zu Sela 1825 auf Mab, H.)

Zwölf schwedische Meilen nord westlich von Stockholn und vier schwedische Meilen nördlich von der westnankindischen Gouvernementsstadt Wästeras liegt, in einer weiter hügelichen Ebene, das Bergstädtchen Sala mit seiner uralter stockwerksmässig betriebnen Silbergrube am Salberge. — Die Grube, welche ihre Baue in einer grossen, muldenförmigen Einlagerung von Urkalk verführt, gehört dem Staat zu, ist aber seit 1682, nebst der, eine halbe Meile davor auf einer andern Seite der Stadt liegenden Schmelzhütte, wie die Bürgerschaft von Sala verpachtet. — Königliche Beante leiten fortwährend den Betrieb,

Frühere grosse Unglücksfälle, durch einen unvorsicht gen, raubmässigen Abbau herbeigeführt, haben das Wersehr ruinirt, und dadurch im Staatsrathe schon mehrfach die Idee veranlasst, diesen Bergbau ganz ruhen zu lassen. Nur durch den Eifer einzelner trefflichen Beamten, derer sich Sala zu erfreuen gehabt hat, gelang es, diese alte, sont so wichtige Silbergrube noch länger im Betriebe zu erhalten und das tief gesunkene Ausbringen wieder etwas, und zwajetzt auf einen 3000 bis 3600 Mark Silber und 1000 Zußlei zu erhohen.

Grosse Verdienste um diesen Bergbau erwarben sich ehemals der Deutsche Georg Griesbach, und die Schwede Schwab, Piehl und Billow, und bei meinem Dortseb (1825) lag er abermals in der Hand zweier sehr tüchtigen, aufzeichnungswerthen Männer, des Hrn. Berghauptmanns af Forselles und des Hrn. Bergmeister Bredberg's. Letzterem einem ganz theoretisch gebildeten Metallurgen, lag die Leitung der Hüttenprozesse ob.

Die Erze die hier verarbeitet werden, haben zwei Eigenthümlichkeiten:

1) kömmt in ihnen das Silber nur im Bleiglanze vor, und

2) sind die Mineralien die den Bleiglanz begleiten sast immer nur Kalk- und Talksilikate.

Diese beiden Umstände sind die Basis, die der Anordung der Hüttenprocesse zu Grunde gelegt wird. Die erste Eigenthijmlichkeit ist für den Salaer Hüttenmann günstig, die zweite, wirst ihm dagegen oft Hindernisse in den Weg, und erschwert einzelne Theile der Arbeit ungemein.

Bleiarbeit muss, wie aus Obigem hervorgeht, der Hauptprocess bei der Hütte sein, da die Beschaffenheit fast aller Güter darauf hinweist. Allein ausser ihr betreibt man noch

eine arme Roharbeit.

Im ganzen Hüttenbetriebe herrscht viel Ordnung, in den Hüttenbüchern viel Uebersicht. Kein Remedium versteckt dort die Schmelzverluste, die man übrigens noch durch die torgfaltigsten Proben auf das möglichst Genaueste zu ermitteln sucht, um durch die Erkenntniss des Wahren sich immer zu neuen Fortschritten anzuspornen, und mit Sicherheit die Resultate beurtheilen zu können, die jede versuchte Abweichung vom gewöhnlichen Wege giebt.

Obgleich die vorhin erwähnte, arme Roharbeit mehr als ein untergeordneter Prozess zu betrachten ist, so werde ich sie doch hier zuerst beschreiben, weil sie erst der Bleizebeit das Niederschlagsmittel liefert, und gewisser Maasen

dieser vorausgehen muss.

Die arme Roharbeit.

Aus Gütern von einem Gehalte, wie er oft auf andern Hitten in den Remedien aufgehet, wird hier das Silber in einem Rohsteine angesammek, zu dessen Kraeugung mei den Schwefelkies, der übrigens ohne allen Silbergehalt ist erst 10 schwedische, oder beinahe 15 deutsche Meilen weit von Fahlun auf der Axe herbei schaffen muss.

Ohne den niedrigen Kohlenpreis (1 Kubik - Fuss Holzkohle kostet dort ohngefähr 6 Pfennige sächsisch) und obse die wohlfeilen Fohrlöhne, würde freilich diese Arbeit nicht unternommen werden können. Auch gewährt sie gar keinel direkten Vortheil, da man froh sein muss, wenn nur die Kosten dabei gedeckt werden; altein indirekt ist ihr Nutzen bedeutend.

Die grossen Silberverluste die jedesmal mit der nasser Aufbereitung verbunden sind, und die, wenn man auch die zähen Pochschlämme zu Schlich ziehen wollte, in Sala bij zu 46 ja bis beinah zu 50 Prozent vom Silberinhalte der Pochgänge hinanstiegen, gaben viel zu wichtige Winke, um nicht allen Ernstes auf Kinschränkung der Aufbereitung zu denken, und lieber die Konzentrazion des Silbers in den feinen Schlämmen, statt auf mechanischem Wege, auf dem chemischen, durch Rohschmelzung zu versuchen.*) —

Thatsachen gaben hierüber folgende Rechnungsaufschlüsse:

a.

Wenn man 100 Zr. zähen Schlamm mit zusammer, 113 Loth Silberinhalt erst zu Schliech zog, und dann des Schlich gleich zur Bleiarbeit abgab, so erhielt man daram-

41,7 Loth Silber und 1 Zr. 7 Pf. Blei.

Der Werth dieser Metalle betrug eirea 57; Bankthaler schwedisch, und die Wasch- und Hüttenkosten beliefen sich auf 13; Bankthaler. Es überstieg daher die Einnahme die Ausgabe bei jedem 100 Zr. zäher Schlamm um 43; Bankthaler.

^{*)} Von der enormen Grösse der Aufbereitungsverinste hat mat auf vielen Groben gar keine Abnung. — Sehr gründliche Unterstchungen die erst neuerlich über diesen Gegenstand in Freiberg augestellt wurden, baben sie aufs Neue bestängt.

Wenn man dagegen diese 100 Zr. nicht erst zu Schliech zog, sondern daßir das Silber in einem Steine ansammelte, welcher nachher verbleiet wurde, so erhielt man daraus 97,3 Loth Silber, aber kein Blei.

Der Werth dieses Silbers und des aus dem Glättvorschlage wieder gewonnenen Frischbleies betrug zusammen eine 144 Bankthaler. Dagegen beliefen sich die Hättenkesten nur auf 96,7 Bankthaler, und es überstieg daher die Linnahme die Ausgabe bei jedem 100 Zr. zäher Schlamm um 47, 3 Bankthaler.

Schon nach dieser Vergleichungsberechnung war also der grösste Gewinn auf Seiten des 2ten Weges, indess ein naderer, und vielleicht weit wichtigerer Vortheil für die Hütte lag zugleich, als das Rohschmelzen eingeführt war, in dem nunmehrigen Besitze von Rohstein. Der theure Ankauf des Eisens für die Bleiarbeit fiel dadurch weg, und statt dieses ehemaligen gehaltlösen Niederschlagsmittels stand nun ein andrer, im Laufe der Prozesse sich selbst bildender, silberreicher Eisenzuschlag zu Gebote.

Wenn aber die Hütte bei dieser Veränderung gewann, so gewann das Land noch mehr dabei, da dessen Silber-produkzion stieg, ohne dass von der grössern Ausgabesumme nur das Geringste über die Landesgränze zu gehen gebrauchte; und das Rouliren dieser grössern Ausgabesumme maste wieder wohlthätig auf die armen Bewohner der Gegend wirken. — Gründe genug um die Roharbeit förmlich einzuführen, aber auch Verführung genug um dabei weiter zu gehen, als man Anfang beabsichtigte.

Schlammaster aus den äussersten Sümpsen in den benachbertem See mit sich fort. Mit dieser wilden Fluth ging aber nuch eine Menge Silber für immer verloren, und von diesem Silber konnte für das Land noch etwas geröttet werden, wenn man bei der Hütte eine kleine Ausopferung nicht scheuete, und sich entschliessen wollte die Rohbeschickungen noch mehr im Gehalte herabzuziehen. Dieses geschah auch; die Roharbeit ist deshalb immer noch für die Hütte rentirend geblieben, aber der Gewinn liegt jetzt blos mehr in ihren wohlkhätigen Folgen auf die Bleiarbeit. —

Aus Obigem erhellet, dass die Erze der Salaer Rohbeschickung jetzt vorzüglich in zweierlei Sorien bestehen, nehmbich in zähen Schlämmen von 0.7 bis allerhöchstens 1,5 Loth Silbergehalt im 100 plündigen Zentner: und in sogenannten Schlämmastern, die fast durchgängig bedeutend unter 1 Loth und bis zu 0,37 Loth herab, halten, so dass man den Mittelgehalt beider zusammen auf ohngefähr ½ bis ¾ Loth anschlägen kann. Die feinen Bleiglanzpartikelchen in denen dieses Silber befindlich ist, und deren Bleigehalt bei der Roharbeit verloren geht, liegen in einem verhältnissmässig ungeheuer grossen Haufwerke kalk- und talkerdiger Bergarten, mit weuigen Schweselkies- und Blendentheilchen vermengt. Zuweilen begünstiget indess noch, wenn er zu haben ist, der Zuschlag eines kiesigen Schlieches, der mit ½ bis 1½ Loth Silber beim Verwaschen absällt, die Beschickung.

Rohofen.

Als Swab zum ersten Male die Roharbeit in Sala einführte, bauete er dazu einen Krummofen; aus dem Krummofen entstand später ein halber und zuletzt ein ganzer Hohofen. Ganz allmählig führte die Erlahrung zu mehr und immer mehr Höhe. — Ich fand den Rohofen von Form bis Gicht 19 schwedische Fuss hoch.

Dem kleinen Krummosen konnte man seine Vortheile nicht absprechen; in ihm hatte man die Schmelzung weit besser in seiner Gewalt, jedem Fehler konnte augenblicklich abgeholsen werden, weil er augenblicklich zum Vorschein kam, und das seine Schmelzget womit es die Robarbeit dort zu thun hat, konnte verarbeitet werden, ohne dass man ein Verstopsen des Osens, ein Hängen der Sätze zu fürchten gebrauchte. — Nicht so blieb es in den hohen Oesen. Sie machten oft grosse Noth, und nur nach und nach gelang es, den Arbeitern die Ordnung und Sorgsamkeit in

Aufgeben und Warten anzugewöhnen, die sie durchaus erfurdern.

Allein ein solcher kleiner Ofen konnte da nicht ökonomisch gut geheissen werden, wo man hinreichend Schmelzgut hatte, einen grössern speisen zu können. Niemals konnte er die Hitze erlangen, die der höhere bekommt, fortwährend kühlten ihn die kalten Sätze ab und pflanzten ihre Wirkung bis in die Nähe der Form merklich fort; während zugleich eine Menge Wärme wieder mit der in's Freis achlagenden Flamme entwich. Die Temperatur konnte erst mitten vor der Form bis zur Schmelzhitze steigen. Rasch, roh und unvorbereitet für die bezielte Auflösung kam das Erz in diese Temperatur, wo es mit einem Male dem vollen Windstrahle ausgesetzt wurde. So entstanden grössere Verluste durch Verflüchtigung feiner Erztheile, grössere Verluste durch Kaltblasen kaum flüssig gewesener Massen.

Alles verhält sich anders seit man den Ofen erhöhete. Allmählig werden jetzt Kohlen- und Erzsätze während der längern Reise durch den Schacht aufgewärmt, und ihre Temperatur stört nicht mehr die Entstehung der guten Schmelzhitze. Diese beginnt deshalb auch zeitiger, schon über der Form, und das successiv zur Schmelzung vorbereitete Erz giebt sich leichter seiner Auflösung hin, und ist schon geschmolzen wenn es vor den Windstrahl tritt. Oxydationen, Erzaufdampfung und ein unvollkommenes Ausfällen des Metalles ans der Schlackenmasse finden daher jetzt im geringern Grade statt, und indem der Ofen die Hitze mehr in sich zusammenhält, wird es zugleich möglich mit geringerem Kohlenaufwande zu schmelzen.

Die grössere Höhe des Osens konnte indess zu den vorzäglich beziehten Kohlenersparnissen nur dann führen, wenn die übrige Figur des Schachtes sie darin unterstützte. Hätte man einzig die Höhe vermehrt, übrigens aber dem Schachte dieselbe prismitische Gestalt gelassen, die dem Krummofen eigenthümlich war, so würde jene zugegebene Höhe in dieser Beziehung einen ganz gegentheiligen Kfiekt geinacht haben.

Die Eiger des Ofens mus nämlich stets dem Verhältnisse angemessen seyn, in welchem sich das Volumen des Schmelzgutes verändert. Wenn die Schlackensusätze zum Schmelzen kommen, blähen sie sich auf, und wenn sich das Erz selbst verschlackt, thut es dasselbe. — Bei Bestimmung des Schachtraumes darf also nicht das Volumen des frischen Satzes, sondern das Volumen der schmelzenden Schlackenmasse und des glühenden Kohlensatzes zum Ashalten dienen. Wollte man nun aber dem Ofen gleich ven der Gicht herein jene Geräumigkeit geben, die durch Obiges bedungen wird, so masste in den obern Ofentheiler Raum im Ueberflusse entstehen. Er kann durch nichts andres ausgefüllt werden, als durch Kohlen, und demnach muss ein überflüssiges Kohlenquantum ununterbrochen im Ofen erhalten werden, welches mit verbrennt, ohne doch wesentlich zum Ausschmelzen der Metalle beizutragen.

Aus diesem Grunde sieht man auf Tab. II. den jetzigen Rohofen bei der Gicht zusammengezogen, und zwar so eng, dass dort nicht mehr Platz vorhanden ist, als nothig wird, um den frischen Satz und sein ihm zukommendes Kohlenquantum gerade aufzunehmen. Diese Zusammenziehung ist indess weniger nach der Weite, sondern vorzüglich nach der Tiefe erfolgt. Die Weite (die hüttenmännische Benennung für die Entfernung der beiden Seitenmauern) kass nicht füglich viel vermindert werden, weil nach dieser Richtung vollkommner Platz bleiben muss, um den Erzsatz längst der Formwand hin aufzustürzen.

Die Beschickung findet auf diese Art in jeder Ofenhöhe zwar gerade denjenigen Raum, den ihr allmählig sich
verändernder Zustand verlangt, aber auch nicht mehr, und
ist sie auf den Punkt niedergekommen, wo das Volumen
auf hört zuzunehmen, so hört auch zugleich das Weiterwerden des Schachtes auf, und der nahe Austritt der geschmolzenen Masse in den Vorheerd, so wie die unn theilweise
geschehene Zerstörung der Kohlen gestattet wieder eine,
obgleich nur kleine und allmählig nach nieder zu erfolgende
Zusammenziehung.

Weniger einfinstreich als die Lage der Brutward, eber für wichtig genug, um berücksichtigt zu werden, hielt man die Lage der Formwand. Legte man die Formwand senkrecht au, so konnten metallreichere Schlacken die Folge davon sein, weil die Schichtsäule nun ungehindert mit ihrer vollen Last auf der Metallmasse im Tümpel wuchtete, und man befürchten musste, dass eben dadurch der Stein im Vorheerde wieder etwas in die klohe und in die Schlackendecke, eingedrückt werden mochte. Man legte also die Formwand etwas auf den Rücken und liess sie dadurch selbst einen Theil der Schichtsäule mittragen, bezweckte aber zugleich dahei den Erzsatz sicherer in die heisseste Gegend des Ofendurchschnittes hinzbzuleiten. — So vortheilhaft auch diese Einrichtung sich in Sala erwiesen hat, so dürfte sie doch nicht bei allen Schmelzgütern räthlich sein.

Uebrigens hat man bei Construirung der Ofenfigur wohl beobachtet, dass die stärkste Hitze bei der Formwand, die schwächste bei der Brustwand ist, und obgleich die Gieht die Gestalt eines Rechteckes hat, so fand ich doch aus obigem Grunde in der Formgegend die Formwand breiter als die Brustwand. Man würde den Ofeneffect indess noch mehr erhöhen können, wenn man auch die Ecken zwischen der Formwand und den Seitenstössen verbrechen, oder was auf Eins hinausläuft, der Formwand eine kleine cylindrisch-konkave Rundung geben wollte, weil in diesen Ecken ebenfalls die Hitze geringer ist, allein die Ofenbrüche, die sich dort eben durch die kultere Temperatur ansetzen, verändern von selbst die urspüngliche Gestalt bald in diejenige, welche die Theorie verschreibt.

Immer hatte man den Rohofen mit einem Gestelle vorgerichtet, d. h. das Reservoir für die geschmolzene Masse
war ein von sehr quarzigen Boden- und Seitenwänden begränztes Viereck, dessen eine Hälfte innerhalb des Schachtes, und dessen andere Hälfte ansserhalb desselben lag.
Dieses Viereck war mit einer bis nahe an die Form reithenden Masse von Lehm und Sand ausgeschlagen, doch
so, dass ihre Oberfläche eine tiefe Aushöhlung hatte, auf

wek Die Kigur des Ofens muss nämlich stets dem Verhälttet wangemessen seyn, in welchem sich das Volumen det Ansnelzgutes verändert. Wenn die Schlackenzusätze zum hohmelzen kommen, blähen sie sich auf, und wenn sich des Bou selbst verschlackt, thut es dasselbe. — Bei Bestim-

dess so: Litzes, sondern das Volumen der schmelzender schmolzhe Litte und des glühenden Kohlensatzes zum Ansen. In den Wollte man nun aber dem Ofen gleich von Pressen auf erein jeue Geräumigkeit weben, die durch Obimasso wiegen wird indem si in die Hilbern Ofentheiler muss alle Stein in die oben aufstehende Schlacke gedrückt werden, und da die Ursache nie aufhört, so kann auch nie das Metall von der Schlacke vollkommen separirt werden, und diese muss reich an eingewickelten Steintheilen bleiben.

Tümpel und Vorheerd schienen demnach nicht wieder in Eins vereiniget, sondern scharf von einander getrennt werden zu müssen, um fernerhin solchen Storunger bei der Schlackenabscheidung zu entgehen, und um dieses zu bewir-

ken, worde folgende Konstruction gewählt.

Der von quarzigen Boden - und Seitenwänden eingeschlossne Gestellraum blieb, wurde aber ausserhalb der Ofens noch mehr verlangert, damit den Hauptkessel nurmehr dort angebracht werden konnte. Die ichmen- und Sandsolde wurde innerhalb des Ofens nicht kesselformig angelegt, sondere schleilte sich olugefähr auter 18° herab, bis vor die Brustmauer, die hier scharf auf jener Sohle aufruhete und den innern Ofenraum gänzlich abschloss. Ausserhalb der Brust rundete man dagegen diese Sohle keaselformig aus. - Dadurch entstanden zwei Hauptabtheilungen, O'and sohle und Vortiegel, die beide noch mit zwei Gestillungs bedeckt wurden. - Zu ihrer Verbindung diente, eiterweryou 9 bis 10 Zoll Weite und 14 Zoll Hohe, der geschmel-Grösse gab, um im Falle der Noth, durch daimite t. veiss mit Spiessen im Ofen arbeiten zu können. Man liesze eine, dess für gewähnlich nur innerhalt des Vorheeresfologie Zoll offen, und hielt es übrigens mit Lehmen verschlossen.

Weniger einstauereich als die Lage der Einstwet zuber für wichtig genug, um berlicksichtigt zu werden, chaman die Lage der Formwand. Legte man die Formwand enkrecht an, so konnten metallreichere Schlacken die Folgen
davon sein, weil die Schichtsäule nun ungehindert mit ihrer
vollen Last auf der Metallmasse im Tümpel wochtGrade von
man befürchten musste, dass eben dadurch der nwendung
Vorheerde wieder etwas in die Hohe und in diervorgebracht
decke, eingedrückt werden möchte. Man I
Formwand etwas auf den Rucken und liess Masse jetzt

Formwand etwas auf den Rucken und liess Masse jetzt selbst einen Theilast, wo ein ganzer ittragen, mit ausgefüllt werden musste, so geschalt es dass ein gernigures Rohsteinquantum hinreichend war, um das Zubodensetzen der Schlacke im Anfange zu verhindern. Man konnte daher jetzt am Kieszuschlage ersparen, und dafür reichern Stein erzeugen.

3) Wurde die Hoffnung eine bessre Separazion der Schlacke

4) Die jetzige grössere Hitze im Ofen unterdrückte das Ansetzen vieler Ofenbrüche. Dadurch verminderte sich ganz auffallend die innre Ofenarheit. Dagegen wurden

5) die Gestübe und Lehmensohlen im Ofen viel sehneller zerstört; es bildete sich dafür eine andre Sohle von Eisen im Minimum der Schwefelung, und auf dieser konnte man die Schmelzung sicher und so lange fortsetzen, bis sie endlich zu hoch anwuchs und die Form bedrohete.

Bei diesen Vortheilen würde man sehr gern die versuchte Zustellung für immer beibehalten haben, wenn sich nicht auf der andern Seite bald Umstände gezeigt hätten, die

e Abwerfung wieder nöthig machten. Der Rohstein gerich nehmlich von selbst allmählig das Auge aus, und im war ein de war die Tomperatur nun zu niedrig geworden. gränztes Vrete zu zeitig viele Schlacke, legte sich an den tes, auf all beschwerte sehr. Beides zog eine grosse Un-Dieses ulichkeit nach sich, nehmlich die Nothwendigkeit implanteren zu milseen. Daderch entstanden grosse Zeitverlaste.

Während soust an waggeschmelstem Gute zwischen 60 und 70 Zr. auf 24 Stunden kamen, fiel das jetzt hereb bis auf 52 Zr. — Man kehrte also zu dem alten Schmelzen über das Gestelle zurück, und unterwarf sich lieber einer grössere Schwefelkieskonsumtion, die aufs Neue eintrat.

Das Ofengestelle fertiget man in Sala von sehr quarze reichen Talkschieferplatten, den Ofenschacht grösstentheil von granitartigen Gneissteinen, und nur die obersten Partient von gewöhnlichen Lehmenziegeln. Auf den Bodenstein des Gestelles schlägt man eine Sohle von gleichen Theilen Lehmen und Saud, mit etwas weniger Kohlenlosche vermengt Auf diese kommen zwei Gestübeschlen, von denen jede end für sich vollständig abgewärmt wird. Man schlägt sie und durch ihre leichte Abtrennbarkeit das zu feste Anlegen der Ofenbrüche und Randmassen im Ofen und Vorheerd zu ver hindern, und dem Metalle beim Anfange einer Schmelzung gleich eine weiche, reducirende Unterlage zu geben, die zugleich die Wärme nicht ableitet. Diese Zwecke werdet natürlich durch leichtes Gestübe besser erreicht als durch schweres. Da aber leichtes Gestübe zu schnell zerstort wird, so macht man blos die oberste Schicht aus solchent die untere aber aus schwerem.

Die Windzafährung geschieht mittelst eines Widhulmsehen Gebläses, dessen Beschreibung hier übergangen wird; da sie nicht zu dem Zwecke dieser Zeitschrift passt. Der Wind wird übrigens durch zwei Formen in den Ofen gebbracht.

Schmelzverfahren,

Die Aufgabe bei der Salaer Roharbeit ist: aus einem sehr grossen Gemenge von kalkigen und talkigen Massen einen ganz unbedeutenden Silbergehalt in einem, künstlich durch Schwefelkieszusatz gebildeten Rohsteine wieder anzusammeln. — Das Schwierige bei Lösung dieser Aufgabe besteht aber darin, dass alle Kalk- und Talksilikate einen höhern Grad von Hitze zu ihrer völlig guten Schmelzung bederfen, als die ist, welche bei einer solehen Heharbeit er-

zeugt wird, und aus ökonomischen Rücksichten nur erzeugt werden darf, dass also eine strenge Schlacke gebildet wird, die nicht geeignet ist, den Stein mit Leichtigkeit von sich zu geben, und dass man diese Schlacke nur schwer durch Eisenoxydul verbessern kann, weil Kalk und Talk so kräftige Basen sind, dass sie die Silicirung des Eisens nicht gern zulassen, sondern dasselbe lieber metallisch ausfillen.

Diese Umstände drücken den Theoretiker, der den Process leitet, eben so wie den Schmelzer, der den Ofen wartet. Ersterer muss aufmerksamer seine Beschickung überlegen, letzterer kämpst mit schwerer Ofenarbeit. Ein Blick auf das Gezäh verkündet sie sogleich. Wie Spielwerkzeuge würden unsere Brechstangen neben den dicken, schweren Eisenspiessen liegen, die in Sala der Arbeiter anwenden muss, die er sich selbst schmiedet und gern geführlicher machen würde, wenn er sie leichter gebrauchen könnte.

Als man im Jahre 1818, nach einem mehrjährigen Stillestande der Roharbeit, diese aufs Neue zu betreiben anfing, arbeitete man auf Höthigen Rohstein hin und richtete hieraach das Verhältniss zwischen Rohgut und rohem Schwefelkiese ein. Die Silberverluste waren aber damals äusserst bedeutend, und stiegen bis an 30 Procent. Man versuchte hierauf Glöthigen Rohstein zu erzeugen, und um dieses zu bewirken, vertauschte man einen Theil des Kieses mit rohem Rohsteine. Allein, zwei solche Anreicherschmelzen, die hinter einander vorgenommen wurden, lehrten bald die damit verknüpfte Gefahr. Ein reicherer Rohstein fiel zwar, aber mit 40 und 50 Procent Silberverlust.

Man sah also plötzlich wieder einen alten, längst angenommenen Erfahrungssatz bestätiget, der fast vergessen worden war, oder doch bei manchem nenern Hüttenmanne nicht mehr Glauben finden wollte.

Dieser Ersahrungssatz sagt:

Die Ansamnlung des Silbers im Rohsteine hat seine Grünzen, und das Schwefeleisen kann nicht wohl eine grössere Menge davon vollkommen auflösen und in sich aufnehmen, als 4 bis 5 Loth auf den Zentner. Ueber-

orand soust an weggeschundstem Gute zwischen 60 und
oc. auf 24 Stunden kamen, fiel das jetzt herab bis auf
di. — Man kehrte also zu dem alten Schwelzen über
ptelle zurück, und unterwarf sich lieber einer größern

der Alkieskonsumtion, die auss Neue eintrat.

sproche Ofengestelle fertiget man in Sala von sehr quara OMalkschieferplatten, den Ofenschacht grösstentheils wahrgenorstieren fingissteinen, und nur die obersten Partieu Anderem als blos darimenziegeln. Auf den Bodenstein des Schlacke verbleiber eine bohle von gleichen Theilen Lehnoch im Dunkeln. — Es trattger Kohlenlosche vermengt mehrmals Umstände ein, die autschlen, von denen jede erst ten, das Silber könne sich, wird. Man schlägt sie mit Schwefeleisen finde, wohl auck das zu feste Anlegen der den, als ein Silikat in die Sien und Vorheerd zu ver durch gewöhnliche Proben in explance einer Schurchung und, merkwürdig genng, diese Vermuthung stimmt a, die ner eignen Erscheinung beim Verschmelzen silh werder Kobalte zu Smalteglas zusammen, wo in der Splais durdal Silber vollkommen wieder gefunden wird, welches doch eigentlich in ihr vorhanden sein sollte.

Sala natürlich sogleich wieder aufgegeben, allein zu den vorigen Beschickungsverhältnissen dorfte man auch micht zurückkehren, da 30 Procent Silberverlust dabei statt zer funden liatten. Man suchte den Grund zu diesen bei gelichen Silberverlusten in einent zu geringen Kiesz und glaubte, dass dieser nicht hinreichend gen sei mit allen Theilen des Rohgutes in Berühr men, und dass also auch die Wirkung des st. aus einem kommen geblieben wäre. Diess wurde utalkigen Massencher, wenn man das kleine Kiesquantum einem, instlicht so armen Gütern zugeschlagen werden datten, um 4 bis 5 löthigen Rohstein zu erhalten.

Man veränderte daher das Verhältniss zwischen Rohgut und Kies dergestalt, dass der Rohstein nur 2löthig wurde, und reicherte dann diesen Rohstein mit Rohgut, werden darf, dass also eine strenge Schlacke gebildet windie nicht geeignet ist, den Stein mit Leichtigkeit von ster zu geben, und dass man diese Schläcke nur schwer noch Eisenoxydul verbessern kann, weil Kalk und Talk so des tige Basen sind, dass sie die Silicirung des Eisens hand gern zulassen, sondern dasselbe lieber metallisch zum aus

Diese Umstände drücken den Theoretiker, dezte, und vess leitet, eben so wie den Schmelzer sung zu den frühern tet. Ersterer muss aufmerksamer seine inte. Und wirklich, legen, letzterer kämplt mit swartung günstig aus, und die auf das Gezäh verkündet sie in Masse forgeführt werden würden unsere Brechstangenserst gering, zu es stellte sich Eisenspiessen liegen, die inberplus, von sich angesammelmuss, die er sich selbst sud, ein.

machen würde, wenn er sleg, die Roharbeit zu betreiben,

Alefunden au sein. Nur Eins belästigte noch sehr, Stillestand Eine war die gewaltsame Zerstörung der Ofenfutte.. arbeitan beständig wahrnahm, und die sich vorzüglich in das Gebiet der quarzigen Gestellsteine erstreckte. — Hier musste eine chemische Ursache obwalten, und diese fand sich auch bald auf. —

Das seigre Verhalten der Schlacke deutete völlig dareof hin, dass sie meist Bisilicate enthalten müsse, aber henBeschickung stimmte damit nicht zusammen.

die hije Bergarten der Rohbeschickung enthielten zwar damit ven Trisilikate, und der Schwefelkies etwas Quarz aber mit 40 eie freie Kalk - und Talkerde Kieselerde ab-

Man sahren; allein ihr Quantum reichte nicht hin um genommenen Engenden, stark basischen Erden dieser Beworden war, och sättigen, und es konnten sich höchstens nicht mahr Glaublen. Eben so besass die zugesetzte Bleischlacke zur enfahre Kieselverbindungen, konnte also auch nichts von ihrem Kieselerdengehalte entbehren und mittheilen. — Aber in dem Gestellsteine der Futtermauern fanden Kalk und Talk dafür ein Mittel ihre Begierden zu befriedigen. Aus ihm entnahmen sie en viel Quarz als sie

Dor ausgebrannte Gestellstein selbst muste hierzu die nan. Er enthielt, nach Hrn. Bredberg's Analyse, nach 76,3 Procent Kieselerde, nur 2,5 Procent Talkerde, übrigens aber 14,2 Procente Thonorde und etwas Kali. Aus ser der Kieselerde konnte, bei dem Reichthun der Beschickung an Kalk, auch die Thonorde von Nutzen werden

Mit Kinführung dieser Quarzzuschläge begann gewisser Maasen ein neuer Abschnitt für die Robarbeit, ein neues Ringen nach Auflindung einer richtigen Beschickungs methode. — Die Quarzzuschläge thaten die erwartetet Dienste, und ihre Schützung der Ofenmauern gab einer bedeutenden Nutzen; aber sie entwanden auch den Faden wieder, der bishierher zu Etzielung der unbedeutendstet Silberverluste geleitet hatte. — Man verirrte sich in neuer Labyrinthen; so mancher Versuch, so manches schützbare Resultat ging daraus hervor, doch war bei meinem Dortsein der sichre VVeg noch nicht aufgefunden der zu Vermeidung etwas grössrer Silberverluste als vorher, führen konnte, wenn man nicht zugleich zum zweiten Male die Ofenfutter der Zerstorung Preis geben wollte.

Gleich nach Einführung der Quarzzuschläge wurde längere Zeit blos arme Roharbeit getrieben, und der dabei abfallende 1½ löthige Stein aufbewahrt um ihn künftig bis zu. 4 Loth anzureichern. Da das Kredit von dieser armen Arbeit auch damals noch fortwährend nach Wunsche ausfiel, und doch dabei der Ofen geschont blieb, so schien allerdings ein wichtiger Schritt zur Verbesserung gethan zu sein. Hir Bredberg wollte indess dabei noch nicht stehen bleiben. Von jeher hatte man bei der Roharbeit eine grosse Quantität Bleischlacken mit in die Beschickung gegeben, die dem Gewichte nach wenigstens ebensoviel, oft aber auch dep

pelt so viel als die Schlämme und Schlammafter betrugen. — Diesen lästigen Scklackenzusatz, der das Schmelzgut so ungemein vermehrte, und welcher zugleich nicht ohne grossen Einfluss auf die Kohlenconsumzion sein konnte, zu vermindern, oder wohl gar ganz wegzubringen, das war von jetzt an sein Wunsch und sein Bestreben.

Mancher Versuch wurde dieserhalb angestellt, und allerdings ging aus diesen Versuchen hervor, dass man das
Schlackenquantum etwas vermindern könne. — Allein im
Ganzen zeigte sich dabei klar, dass die Roharbeit durchaus
Schlackensätze verlange, wenn sie gut von Statten gehen
solle.

Die wohlthätige Kinwirkung der im Feuer weit leichter auflöslichen Schlacke auf die rohe Masse streng schmelzender Bergarten trat dabei deutlicher an's Licht. Liess man jenen Zuschlag weg, oder wendete man ihn in zu geringer Menge an, so wurde es den Erden sehr sauer sich gegenseitig aufzulösen. Die neue Schlacke gelangte deshalb auch nicht zu dem Grade der Flüssigkeit und der Hitze als wenn schon gebildete Schlacke mit concurrirt hatte. Sie erstarrte daher auch weit hastiger, und behielt so viel Rohstein in sich zurück dass sie auss Neue umgesetzt werden musste.

Die Hoffnung dass durch grosse Verminderung oder wohl gar durch gänzliche Weglassung der Schlacken eine geringere Kohlenkonsumtion erzielt werden könne, scheiterte, eben weil nun die Bergarten mehr Hitze gebrauchten, um sich aufzulösen. Man hat sogar ohne Schlacke mit grösserem Kohlenaufgange geschmelzt und täglich weniger Rohgut weggearbeitet, als bei starken Schlackensätzen. — Auch beim Zinnschmelzen machte ich mehrfach die Erfahrung, dam Zuschläge gutartiger Schlacken, bis zu einer gewissen Grösse, den Zeit- und Kohlenaufgang keineswegs vermehrten, sondern im Gegentheil den Process schr erleichterten. Aben noch ein andrer Vortheil, welcher in Sala in Beibehaltung der Schlackensätze lag, war die dadurch bewirkte Auflockerung des Rohgutes. Letzteres bedurfte deren um se

mehr, da es als feines Mehl vorkam, und darum zum Zusam mensetzen und Gichtenhängen sehr geneigt sein musste. —

Glücklicher wie diese Versuche fiel ein anderer aus welcher die Verbesserung der Robschlacke zum Zwecke hattes — Diese Schlacke konnte bei der kalkigen und takke gen Beschaffenheit des Schmelzgutes nicht anders als strent sein, und es lag viel daran, ihr mehr Weichheit, mehr Anflostichkeit zu geben, und so die Schmelzungen reinlichen die Schlacken selbst ärmer zu machen. Das Risenoxyduksilikat, welches aus der Bleischlacke mit herüber in die Robschlacke geführt wurde, wirkte in dieser Beziehung zwar schon günstig, allein die Bteischlacke selbst enthick doch zu wenig davon, und das Wenige verfheilte sich zu sehr in der grossen Masse der Erdensilikate, die sich auf den Robgütern und dem Gestellsteine bildete,

Um diesem Mangel an Eisenoxydul abzuhelfen, lien Hr. Bredberg die aus Rohgut, rohem Schwefelkiese, Gestellstein und Bleischlacke bestehende Beschickung noch

mit etwas geröstetem Schwefelkiese versetzten.

Das Mittel wirkte gut. Der Arbeitsgang warde rescher, die Schlacke weicher und steinfreier. Ofen und Vorheerd wurden weniger mit erkalteter Schlacke belästiget und
der Kohlenanfgang verminderte sich. —

Allemal geschalt indess die Vereinigung der Erdensilikate mit dem Eisenoxydulsilikate nicht so innig, als mat wohl wünschte, und die Neigung zu eisenreichem Hartbruch die jetzt häufiger, als sonst, und selbst bei einem ganz stigern Gange der Arbeit wahrgenommen wurde, deutete zut Genüge auf die ansfällende Gewalt des Kalkes und Batytes hin.

So weit war man gekommen, als der sich angesammelte It löthige Rohstein endlich angereichert werden sollte. Um diess zu bewirken verfuhr man ganz wie ehemals, beschickte ihn also mit Rohgut, etwas rohem Schwefelkiest und Bleischlacken, brachte aber, um den Ofen nicht ruiniren zu lassen, auch hier gleich den nöthigen Quarz in die Beschickung. Der Rechnung nach messte man einen die

reicherarbeiten so glücklich gegangen waren, so glaubte man sich auch diesmal eines glücklichen Resultates gewiss. — Und wirklich ging der Ofen ganz vorzüglich gut. Mit jedem Tage erhöhete sich sein Esset, verminderte sich der Kohlenausgang, aber, ganz überrascht sah man, dass der angereicherte Rohstein viel weniger Silber enthielt, als er halten sollte, dass sein Silbergehalt nicht mehr als 2,7 Loth im Centn. betrug.

Diesen 2,7 lötligen Rohstein musste man also noch einmal mit Schlammastern anreichern. Er wurde abermals mit Gestellstein und rohem Schweselkiese beschickt, jetzt aber auch noch etwas gerösteter Schweselkies hinzugebracht. — Da ergab sich wieder ein aussallender Mangel an Silber! — Zugleich bemerkte man bei beiden Schmelzungen eine bedeutende Verminderung des Rohsteinquantums.

Das waren unerwartete Erscheinungen. — Die Rohsteinverminderung konnte man sich allenfalls so erklären, dass viel Schwefel im Ofen fortgeröstet ward, dadurch entstand auf der einen Seite Verlust an Schwefel, auf der andern Verlust an Eisen, weil das des Schwefels beraubte Eisen sich nun oxydulirt haben konnte, und an die Kieselerde muthmaaslich übergegangen war; denn für das letztere stimmte ganz der sehr freie Ofengang. — Wie aber durch das Zusammenvorkommen von rohem Rohsteine und Gestellsteine Silberverluste entstehen konnten, wenn man nicht geradens eine Verbindung des Silbers mit der Kieselerde annehmen wellte, war unerklärlich. Die Erfahrung legte es indess als unbezweifelt dar. —

Der Umstand, dass der geröstete Schweselkies, der als Schläckenverbesserer diente, gegen 30 Procent Bergarten enthielt, die ohne Nutzen nur Platz und Kohlen wegnahmen, führte zuerst auf die Idee, sich statt desselben des genrösteten Rohsteins zu bedienen. Man war sehr neugierig zu etfahren, wie hierbei der Erfolg hinsichtlich der Verluste durch den Quarz sein würde, und überhalspt in wie weit

der neue Rohstein das Silber sowohl aus den Aftern als aug dem gerösteten Rohsteine werde auszichen konnen. —

Zwar musste dadurch ein Theil Robstein zweimal dem Röstprocesse unterworfen werden, indess, man kanntschon den Rostverlust, wusste dass er unbedeutend war, und glaubte den geringen Aufwand dabei nicht scheuen aldürfen.

Die Beschickung wurde wie bei der gewöhnlichen Roharbeit gemacht. -- Schlammafter, roher Schwefelkiesi Gestellstein und Bleischlacke, und nur statt des gerösteten Kieses, so viel gerosteter Rohstein.

Das gelang besser. — Der ganze Silberverhust betrug nur ohngefähr 7 bis 8 Procente, und es war sonderbar, dass diese fast einzig von dem Silber im Rohgute entuommen wurden, denn um hierüber Außehluss zu bekommen, schmelzte man einmal blus gerüsteten Stein, rohen Schwerfelkies und Quarz mit einander, und fand beim Zusammenrechnen, dass der neue Rohstein dem alten gerosteten alles Silber ab und dieses in sich aufgenommen hatte. Uebrigem war die Schlacke durch die grossere Eisenoxydalgrundlage, die sie auf Kosten des gerosteten Steins bekam, ganz nach Wunsche, und die Neigung der Kalk- und Talksilikate sich von den andern, mehr Eisenoxydul haltenden Schlackentheilen auszuscheiden, im äussern Gestelle zu erkalten, und sogenannte Bühnen und Ränder zu hilden, schien jetzt augut wie verschwunden.

Dunkel blieben die Erscheinungen immer, indese, konnte Silberverkieselung statt finden, so konnte auch die Vermeis dung der Bergarten im gerösteten Schwefelkiese, die den Quarzgehalt der Beschickung ehemals vermehrten, die Ursaache des jetzt reinern Ausschmelzens mit gewesen sein.

Debrigens zeigten einzelne Versuche, dass es — ökog nomisch genommen — gefährlicher sei, den Quarzzuschlag nu vermindern, als zu erhöhen, da ein wenig mehr Silberverlust eher übersehen werden konnte, als der Kostenaufe wand bei steter Defektwerdung des Ofens. Nach dem zufriedenstellenden Aussalle der zuletzt beschriebenen Versuchsschmelzen bekam der Rohprocess wieder eine neue festere Richtung. Man bildete sich zuerst einen armen Rohstein, und beschickte dabei so, dass ohngefähr auf

100 Zr. Rohgut

circa 60 - roher Schweselkies

8 bis 9 --- gerösteter Schwefelkies

8. bis 9 - gepochter Gestellatein und

60 bis 65 — Bleischlacken

kamen. Das dabei absallende Rohsteinquantum betrug gegen 30 Zr. und der Silbergehalt des Steins 1½ bis 2 Loth-

Dieser Stein wurde hierauf im offenen Feuer völlig gut zugebrannt, und nun bei den nächsten Rohschmelzungen wieder, statt des gerösteten Schweselkieses, in die Beschickung gegeben, und zwar in so einem Verhältnisse, dass nun ein 3½ bis 4 löthiger Stein absiek.

Um gerade diesen Gehalt zu erreichen, musste man von dem gerösteten Rohsteine eine grössere Quantität als bei der ersten Schmelzung von dem gerösteten Schwefelkiese zuschlagen. Es kam also beim zweiten Schmelzen bedeutend mehr Eisenoxydul als beim ersten in die Beschickung, und ausserdem war der Eisenoxydulzusehlag jetzt ohne eingemengte quarzige Bergarten. Beides führte zu der Nothwendigkeit den Gestellsteinzuschlag sehr zu erhöhen, um den Ofen zu sichern. — Auf der andera Seite aber wurde durch das viele Eisenoxydul die Schlacke weit gutartiger, und so liess sich den auf s Neue ein bedeutendes Abbrechen am Bleischlackenzusatze wagen.

Aus diesen Gründen beschickte man beim zweiten Reichschmelzen ohngefähr, doch häufig mit kleinen Abänderungen,

100 Zr., Rohgut

mit cica 37 bis 40 — rollem Schwefelkies

27 bis 30. – geröstetem armen Rohstein

50 — Gestellstein und

30 his 40 — Bleischlacke,

gegebenem de Steine werde ausziehen konnen.

Dieser Ru. And ein Theil Robstein zweimal dem Bleiarbeit überliefert. werden, indess, man kannte Schwerlich konme de asste dass er unbedeutend war, den zwei Jahren, wo mante and dabei nicht scheuer ab Der Verlust durch mechani. der Schlakken war vielleicht bis auf das symmum gebracht, an Bleischlacken aber musste man allmählig wieder zusetzen.

Indess, die Silberverluste, die gleich nach Kinführung dieser Processordnung 7 Procent gewesen waren, stiegen allmählig wieder bis zu 16 Procent (d. h. Schmelz- und Röstverluste zusammengerechnet) fielen aber durch die Umschmelzung des Ofengutes endlich auf's Neue bis auf 9,6 Procente herab. Freihich darf ein bedeutender Verlust be solchen Processen nicht auffallen, wo — wie hier — das Silber so äusserst vereinzelt im Geschicke liegt, und word noch so grosse Massen unbaltiger Beschickungstheile kommen. Indess schien des Fehlenden doch zu viel zu sein und die doppelte Schmelzung eine bedeutende Schuld der un zu haben.

Freilich hatten die Versuche von 1819 die Binführung einer Anreicherarbeit, unter gewissen Einschränkungen, all räthlich erwiesen, aber es konnte doch vielleicht noch et Verfahren geben, durch welches das Umsetzen des Rolutein umgangen wurde, ohne dass der Rohstein zu arm aussel Nur musste der reine und freie Ofengang beibehalten werden können.

Ein glücklicher Umstand begünstigte diese Sache in Jahre 1825, und man kam ihr näher. Die Sala - Bleischlatken hatten sich nehmlich verändert, und enthielten jetzt 50 Procent Eisenoxydul - Singulosilikat. Dadurch wurden sie nützlicher, und konnten z. Th. die Stelle des gerösteten Kieses oder Rohsteins vertreten. Dagegen hatte aber wieder der Gestellstein einen andern Charakter angenommen. Er was nicht mehr das quarzreiche Fossil wie früher, sondern sein Hauptbestandtheil war Peldspath geworden. Wollte mat

sich Nach dem zufriedenstellenden Auste in grössern Quanschriebenen Versuchsschmelzen bekam certauschte ihn also der eine neue festere Richtung. Man bilden Fahlun, dessen nen armen Rohstein, und besch 93 Protent betrug. Die gefähr auf Quarzes im Gestellstein,

pfindlicher gea 60 — roher for basischen Körper in der Beschickungsmasse gewonens war. Man konnte süglich am Quarzzuschlage wieder abbrechen, ohne dabei viel sür den Osen besürchten zu dürsen.

Dieses geschah auch. Zugleich verminderte man den gerösteten Rohstein, und das Quantum was hierdurch von beiden aus der Beschickung siel, wurde durch Bleischlaken ersetzt. So näherte man sich successive wieder dem Versahren, welches schon vor mehrern Jahren da gewesen war, allein die Resultate waren nicht ganz mehr dieselben wie demals.

So lange man mit Abbrechung der Quarzzuschlöge innerhalb gewisser Gränzen blieb, war der Ofengang gut; als
man aber allmälig darin weiter und immer weiter ging, da
verlor auch in derselben Maase die Schlacke den Charakter
der Saigerkeit, erstarrte geschwinder und behielt um deshalb
mehr Rohsteinkörner in sich zurück. — Zuletzt bei noch wenigerem Quarzzuschlage wurde sie frisch wie die Bleischlacke
selbst, und mit diesem Zustande stellten sich zugleich ähnliche Beschwerden wie bei der Bleisrbeit ein, nehmlich
häufige Ofenbrüche und überhaupt ein unreiner Arbeitsgang.

Dass die Verminderung der Quarzzuschläge jetzt so zussallenden Einfluss auf die Beschaffenheit der Schlacke hatte, und ihr die Saigerkeit benahm, während sonst ohne allen Quarzzuschlag die Schlacke jeder Zeit saiger siel, konnte gar nicht ausfallen, da das Gestelle nicht das sellende Kieselerdequantum mehr zu ersetzen vermochte.

Der Quarzzuschlag war jetzt nicht sowohl ein Schutzmittel für den Osen, er war überhaupt unentbehrlich sür den Process geworden, und konnte nicht mehr umgangen werden. Aber vermindern konnte man ihn, doch aber nur so weit dans genngsmen Kieselerde du blieb um die Basen zu bisiliziren, und so der Schlacke denjenigen Verkieselungsgrad zu geben, der zu einer reinlichen Robarbeit erforderlich ist.

Endlich wurde der geröstete Rohstein wieder ganz aus der Beschickung weggelassen, letztere aber gleich und vorzüglich durch Hinzubringung silberhaltiger Kiesschlieche auf Erzeugung 3 löthigen Steins eingerichtet, so dass die Anreicherung vermieden werden konnte. — Die Beschikhung bestand aus

100 Zr. Schlamm,

20 - Kiesschliech,

16 - geröstetem Kiese,

40 — rohem Schwefelkiese,

16 - fündigem Quarze und

80 - Bleischlacken.

Die Schmelzung ging ausgezeichnet rein und frei, die Föderung war stark, der Kohlenaufgang sehr mässig und die Schlacken blieben Bisikkate mit grossen Eisenoxydulprocenten. Bei der ersten Schmelzung betrug übrigens der Silberverlust nicht mehr als 3,8 Procent. Dieser geringe Verlust war indess nicht konstant, denn als man kurz darauf die Roharbeit aufs Neue in derselben Maase und in demselben Ofen betrieb, ging sie zwar ebenfals vortrofflich, führte aber 24 Procent Silberverlust mit sich. Wahrscheinlich batte beim ersten Schmelzen die Ofensohle einmal ihr Silberinventarium rein hangegeben, und das mochte auch der Grund sein, warum das zweite Schmelzen so unglücklich ausfiel, denn num saugte sie sich erst aufs Neue wieder voll.

So weit geben meine Nachrichten über die Erfahrengen die man in Sala bei der Roharbeit gemacht hat. —

Vieleicht erfreut uns Hr. Bergmeister Bredberg selbst mit weitern Mittheilungen. — Sein unermüdetes Streben nach Vervollkommenung des Salaer Rohprocesses, und die wohlthätigen Folgen davon sind unverkennbar. — Nicht allein dass während seiner Administration die Silberverlaste sich im Ganzen genommen beträchtlich verminderten, er ver

minderte auch den Kohlenausgang durch eine zweckmässige Konstruirung des Osens, dem er zugleich mit durch gute Anordnung der Beschickungen, immer mehr und mehr Essekt zu verschaffen wusste.

In den Jahren von 1800 bis 1814, wo Hr. Bredberg noch nicht in Sala war, schmelzte man in 24 Stunden nicht mehr wie durchschnittlich 17 Zr. Rohgut excl. Kies und Schlacke weg, und gebrauchte zu jedem Zr. desselben circa 24 Kubikfuss Holzkohlen. Bredberg dagegen steigerte das tägliche Quantum von weggeschmelztem Rohgut Anfangs bis 28, dann bis 40, 45, 49, 60 ja sogar bis über 70 Zr. und verminderte dabei zugleich das Kohlenquantum auf jeden Zr. Rohgut auf 14, später auf 10, einmal (1825) sogar auf 7,3 Kubikfuss.

Ofenanbeit.

Die Ofenarbeit wird den Arbeitern nach der Zentnerzahl des weggeschmelzten Rohgutes bezahlt ohne dabei auf die übrigen Beschickungstheile Rücksicht zu nehmen. --Die Außetzungen geschehen sehr regelmässig und Kohlensatz wie Schichtsatz werden dabei gleichsörmig über die langgezogne Ofenmindung vertheilt. Das Ablaufen der Schlacken über die Gasse fällt hier weg, man scheibt alle Schlacke ab, und es scheint als trage dieses Versahren zu einer reinern Ausscheidung der Steinpartikeln bei, obgleich es auf der andern Seite auch wieder die Randbildung begünstiget. --Letztere ist hier sehr arg und kömmt vorzüglich von der leichtern Erstarrbarkeit der kalkigen und talkigen Schlacke her. - Bei jedem Schlackenabhube geht ein Theil des Randes mit fort, den man nachher von der Schlackenscheibe abschlägt, und nebst übrigem Ofengute in besondern Geschürschichten umschmelzt.

Täglich wird zwei Mal abgestechen, und jeder Abstich hefert circa 8 Zr. Stein. Das Verhältniss zwischen Rohgut und Stein ist denmach ohngefähr wie 4: 1, und das zwischen Schmelzgut und Stein wie 10: 1.

the second section of the second section is a second secon

Busan divisationg discillanciès.

Von den oben erwähnten Randmassen fertigte 182. Hr. Bergmeister Bredberg eine Analyse, die folgende Resultat gab. Hundert Theile davon enthielten:

45,33 K	ieselerde -	mit	22,80	Sauerstoff		> 11	21
4,05 T	houerde	_	1,89	_	(.1=	1,89) "
22,57 K	alkerde	_	6,34	-	(.2 =		
12,49 E	isenoxydu l	-	2,84	-	(.E -	2.84) ;
15,10 T		-	5,84	-	(.1=	5,84)
99,54						23,25	

Hieroach unterscheidet sich dieser Rand von den andere Ofenbrüchen numentlich dadurch, dass er wirkliche Schlacke von regelmässiger Bildung ist, die aber nicht genugsam im Flusse gewesen, und deshalb, so wie wegen ihres grösern Gehaltes an Singulosilikaten zu schnell zum Erstarren kam.

. Das Zubrennen des Robsteins.

Das Zubrennen der Rohsteine geschieht in Sala in Gebäuden, die jedoch frei daliegen und mit tüchtigem Luftzuge versehen sind.

Diese Einschliessung der Röststadeln in verdeckte Ränme, die in mildern Klimaten so häufig unvortheilhaft gefunden wird, ist in einem Lande wie Schweden nathwendig. welches die grösere Hälfte des Jahres der unfreundlichen Witterung ausgesetzt ist, und unter tiefem Schnee liegt. Uebrigens ist die Einrichtung dabei so getroffen, dass die Arbeiter, welche das Einrichten und Wenden der Röste besorgen, dabei für ihre Gesundheit nichts zu bestirchten haben, sondern ihre Geschäfte verrichten können, ohne von den stickenden Dämpfen belästiget zu werden. Man richtet nehmlich in einem Rosthause alle Rösthausen gleichzei. wor, und brennt sie gleichzeitig an. Ist dieses geschehen, so hat der Arbeiter nichts mehr in diesem Rösthause zu suchen, und es wird nuu verschlossen. Sind die Röste nach einigen Tagen völlig ausgebraunt, so öffnet man das jetzt dampsfrei gewordne Haus wieder, und bettet sämmtliche

Röste um. Auf diese Weise fährt man fort, und der Zubremer ist nie genöthiget sich dem Schweselrauche auszusetnen.

Man hat von jeher bei Sala in kleinen Stadeln geröstet, und neuerlich erst wieder Ursache gefunden sie noch mehr zu verkleinern. — Die vorigen Röststadeln waren 5 Ellen lang und 4 Ellen weit, vor einigen Jahren verengerte man sie genau um die Hälfte, verdoppelte aber dafür ihre Anzahl.

Es ist dabei die merkwürdige, kaum glaubhafte Erscheinung eingetreten, dass der Brennmaterialaufgang sich durch die kleinern Röste etwas vermindert hat. Auch lieferten sie verhältnissmässig in einer bestimmten Zeit etwas mehr gerösteten Stein als die ältern, grössern.

Es erforderte nehmlich, nach den mir mitgetheilten Berechnungen, ein Zentner Rohstein zu seiner völligen Abröstung

- a) in einer grössern Stätte,
 - 2,8 Cubikíuss Holz,
 - 1,4 Cubiksuss Holzkohlen und
 - 0,09 Tagewerk Arbeitslohn

und

- b) in einer kleinern Stätte,
 - 1,47 Kubikfuss Holz,
 - 1,9 Kubiksuss Holzkohlen
 - 0,08 Tagewerk Arbeitslohn.

Ich lasse diese angeblichen Zeit und Holzersparnisse dahin gestellt sein, da sie doch wohl erst einer nochmaligen Prüfung bedürfen möchten.

Sicherer und wichtiger war dafür die Erfahrung: dass der Stein in kleinern Stadeln weit gleichförmiger geröstet unrde. So lange man sich grössrer Stadeln bediente, sand man unter dem gut gerösteten Steine noch starke Schweselrückhalte, zugleich aber auch theilweise so stark gebrannte Partien, dass, wenn man sie ritzte gleich die rothe Farbe des eigentlichen Oxydes zum Vorschein kam. Daraus entstand bei der Bleiarbeit neben einer bedeutenden neuen Steinbildung, zagleich die häufigste Bildung von Kisensaued. In den kleinern Stadeln dagegen wurde der Schwesel über haupt vollkommen und durch den tganzen Hausen hindurch gleichsörmiger weggebrannt, und man sand seltner ein Zeichen von Oxydbildung. Das Eisen hatte sich nicht hühet als zur sehwarzen Oxydulstuse gesäuert, und dieses, als krästige Salzbase, konnte sich jetzt weit leichter als vorhet mit der Schlacke vermischen. Die Eisensauen verminderten sich, and die Bleiarbeit ging reiner und sreier.

Der Stein wird dort durchgängig drei Male geröstet. allein auf die Weise dass jeder einzelne Rest vor dem Brande sowohl rohen, als ein- und zweileurigen, und nach dem Brande ein- zwei- und dreifeurigen Stein zugleich enthält. Man kann daher auch nie sagen dass ein Rost im ersten, oder zweiten ader dritten Feuer liege, denn ein und derselbe Rost vereiniget alle drei Grade in sich. Auf die langen Holzunterlagen bettet man eine Schicht ganz trocknes Scheitholz, breitet 11 Fass Holzkohlen darüber aus, und bringt auf diese den von 16 Zr. rohem Steine erhaltnen zweifeurigen Stein, welcher hier nun vollends gut gebranat wird. Darüber kommen 31 Fass andre Holzkohlen, dann der von 16 Zr. rohem Steine erhaltne einfeurige Stein, welcher jetzt zu zweiseurigem wird. Nun wieder 3 Fass Holzkohlen, danu 16 Zr. roher Stein, und endlich über das Ganze eine Decke von Kohlenlösche.

Durch die Einbettung der Holzkohlen erreicht man einen doppelten Vortheil. Sie nähren die Hitze und pflanzen sie gleichförmiger und ausdauernder durch den ganzen Rost fort, und — sie reduziren zum Theil schon gebildete Schwefel- und Arseniksäure wieder, und befordern dadurch ihre Austreibung. — Die Löschdecke aber ist dort, wo die Rosthöhe zu unbedeutend ist, als dass sich die Steine selbst hinreichend decken könnten, ein wohl angebrachtes Mittel den Zug zu vermindern, der durch die vielen Zwischenräume im Steinhaufen hervorgebracht wird. Das Brennmaterial, der ganze Rost breunt dadurch langsamer, dafür

aher vollkommner und egaler. — Gewöhnlich gebrauchen die Röste 4 bis 6 Tage Zeit ehe sie ausgebrannt sind. —

Man röstet die Rohsteine im Ganzen sehr scharf hinan, und muss das thun, weil man in Sala Niederschlagsarbeit treibt, und man damit ohne scharf gerösteten Rohstein gar nicht fortkommen könnte, da weiter kein metallisches Eisen dabei zugeschlagen wird. Indess ging man doch früher darin noch weiter wie jetzt. Gegenwärtig lässt man gern noch einen kleinen Antheil von Schwesel oder Schweselsäure im Steine zurück, um die grossen Eisenausfällungen etwas zu vermindern mit denen dort die Bleiarbeit beschwert ist.

Eine von mir noch in Schweden angestellte Analyse des völlig zugebrannten Rohsteins von Sala gab in 100 Theilen Folgendes an.

92,40 schwarzes Eisenoxydul - Oxyd

0,15 Bleioxyd

1,00 Zinkoxyd

0,68 Arseniksäure

2,06 Schweselsäure

0,07 Silber '

1,93 Kieselerde

- unwägbarer Gehalt von Talkerde.

98,20

(Die Fortsetzung folgt.)

nient i de seine de s

கிட்டி குடி நிறு குறிய குறிய குறிய கிறு குறிய குறி திறும் குறிய க

XXXII

Veber das Vorkommen und die Gewinnung des Cadmium

Zusammenstellung der neuesten Nachrichten durüber

vom Herausgebet.

Bekanntlich kommt das Cadmium in den schlesischen Zinkerzen zu 3 bis 4 p. C. vor und geht bei der gewöhnlig chen Bereitung des Zinks in dieses mit über. Theils um 20 ermitteln, ob das Cadmium, wie es scheint, das Zink spröde und zum Verwalzen weniger geeignet mache *), theils un jenes noch nicht allgemein bekannte Metall zu gewinnen, hat man nach einer Nachricht des Herrn Oberbergrathes Reil schon seit längerer Zeit auf der Königshutte in Oberschlesien Versuche angestellt, das Cadmium aus seiner Verbindung mit den dortigen Zinkerzen und mit dem regulinischen Zink abzuscheiden. Diese Versuche and so gut gelungen, dass man das Cadmium zu billigen Preisen darstellen und verkaufen kann. Vorräthe davon sind bei dem Kaufmann Thiele auf der Konigshütte und bei dem Königh Bergwerksprodukten - Comptoir in Breslau niedergelegt und es soll die Unze Cadmium mit 15. Sgr. (12 gGr. pr. Cour.) verkauft werden. Das Verfahren, dessen sich Herr Zinkhüttenobermeister Mentzel auf der Konigshotte bedient um das Cadmium auf trocknem Wege aus seinen Verbindungen auszuscheiden, beruht darauf, dass sich der Cadmiumgehalt der Zinkerze in den zuerst übergehenden Produkten der Zinkdestillation concentrirt indem das Cadmium sich leichter als das Zink verflüchtigt. Auf diese von Herapath **) gemachte Bemerkung stützte auch schon Hollunder, in seinen Beiträgen zur Begründung einer and-

^{*)} Schweigger's Jahrb, für Ch. und Phys. 20. 251.

^{**)} Annals of philosophy 1822 Juni und Annales de Chimis Octobre 1822.

lytischen Chemie auf trocknem Wege, einen Vorschlag zur Gewinnung des Cadmium.

Die Anstalt, in welcher Herr Mentzel das Cadmium gewinnt, ist zwar nach den Nachrichten, welche Dr. Hollunder davon giebt*) und die im Folgenden auszugsweise mitgetheilt sind, nur noch sehr klein, indem man täglich nur gegen drei Pfund Cadmium erhält, doch liesse sich dieselbe auch mit leichter Mühe weit grösser ausführen und zu einer täglichen Produktion von Centnern dieses Metalls einrichten. Der zur Destillation des Cadmiums bestimmte Ofen hält in seiner Einrichtung das Mittel zwischen den Schwefeltreibösen und Zinkösen; die Gestalt desselben ist länglich viereckig, seine Breite beträgt 5 Fuss, seine Länge vom Schürloch bis zur Rückwand etwas mehr und seine Höhe mit der Kappe ohngefähr 6 und ein halb bis 7 Fuss. Auf einem gemauerten Luftkanale, der zugleich als Aschenfall dient, liegt ein eiserner Rost, auf welchem Steinkohlenfeuerung in Anwendung kommt und in einer Höhe von etwa zwei Fuss über diesem Roste liegen nach der Breite des Ofens 4 — 5 Fuss lange und 5 — 6 Zoll weite cylindrische Röhren von Thon parallel in horizontaler Richtung neben einander. Eiserne Röhren, deren sich Herr Mentzel früherhin bediente, werden zu leicht bei der Anwendung zerstört. Ueber den ganzen Ofen ist ein Gewölbe von feuerfestem Thon geschlagen, in welchem sich Oessnungen zum Entweichen der Flamme besinden, denn eine Esse hat der Osen nicht. Die beschriebenen Röhren, welche zur Aufnahme der cadmiumhaltigen Beschickung dienen, liegen auf beiden Seiten etwa einen Fuss lang in den Ofenmauern auf, die ihnen als Stützpunkte dienen, nur der mittelste 3Fuss ihrer Länge beträgende Theil wird vom Steinkohlenfeuer frei umspielt. An einem Ende sind sie mit Deckeln versehen, welche mit Thon auflutirt werden und zur Füllung und Ansleerung der Röhren dienen, oline dass diese aus ihrer Lage verrückt zu werden brauchten. Am gegenüberstehen-

Kastner's Archiv für die gesammte Naturlehre. Bd. 12.

den Kude sind die Rohrest offen, aberves werden an sie cylindrische 2 — 2½ Fuss lange von Muffelmasse angefest tigte, zur Aufnahme des entwickelten Cadmiums bestimmte Vorlagen angebracht, die au ihrem vordern Ende mit holzernen Pfropten lose verschlossen sind, so dass der schädliche Einfluss der atmosphärischen Luft abgehalten wird, ohne den elastischen Flüssigkeiten, die sich aus der Beschickung entwickeln, den Ausgang zu versperren. Diese Vorlagen werden beständig durch auftropfelndes Wasser kibl gehalten, öffnet man jedoch einen der holzernen Piropiea, so dringt ein häufiger gelbbrauner Dampf herver, indem sich das metallisch entwickelnde Cadmium oxydirt und in Gestalt jener Dämple entweicht. Die Hitze, welche man bei der Destillation des Cadmium anwendet, braucht bei Weitem nicht so gross zu sein wie bei der Zinkdestillation, ein schwaches Rothglühen ist schon vollkommen hinreichend, eine höhere Temperatur muss sogar vermieden werden, um nicht zu viel Zink zu reduciren und zu verflüchtigen, was ohnehin nie ganz vermieden werden kann.

In der Regel besteht die Beschickung, aus welcher man das Cadmium zieht, aus den in der ersten Periode des Zinkhüttenbetriebes erzeugten Zinkblumen, die mit Holzkohlenpulver gemengt werden. Das Cadmium entwickelt sich daraus in der beschriebenen Vorrichtung in Gestalt metallischer Dämpfe, die sich als ein graues metallisches mehr oder weniger klumpig gesintertes Pulver in den Vorlagen absetzen, aus welchen es von Zeit zu Zeit ausgekratzt wird, die ganze Operation dauert etwa 12 Stunden.

Dieses erste Subblimat ist aber noch nicht reines Cadmium, sondern enthält noch einen bedeutenden Antheil (vielleicht die kleinere Hälfte) Zink und andere mechanisch beigemengte Unreinigkeiten.

Die Sublimation wird deshalb noch zweimal mit den zwerst gewonnenen Produkten wiederholt und die dritte Sublimation erst liefert das Cadmium in hinreichender, wenn auch nicht absoluter Reinheit und als ein metallisches Pulver ohne Zusammenhang. Um diesem eine verkäufliche Form zu geben, wird es in einem grossen Schmelztiegel (oder Kessel) unter Bedeckung von Fett oder Talg bei möglichst gelinder Temperatur eingeschmolzen und in eiserne Formen eingegossen.

Hollander der das Cadmium auch in den polnischen Zinkerzen fand, die in Gebirgsformationen vorkommen, welche in ununterbrochnem Zusamhange mit den schlesischen stehen, bediente sich eines ganz ähnlichen Verfahrens um es zu gewinnen, nur ist der Apparat einfacher und besteht blos aus einem Windosen durch welchen eine irdene am hintern Ende verschlossene und am vordern mit einer Vorlage versehene Röhre quer durchgelegt ist, die Arbeit ist hier nach 3 — 4 Stunden beendigt und es können in diesem kleinen Apparate täglich ½ — ¾ Pf. Cadmium gewonnen werden.

hüttenamtsauditor Kersten in Freiberg *) bemerkt. Er fand in den Grundwassern einer Grube des Freiberger Bergamtsrevieres (alte Mordgrube) eine bedeutende Menge schwefelsaures Cadmium mit schwefelsaurem Eisen und Zink, was ihn veranlasste, die auf dieser Grube vorkommende schwarze Blende auf Cadmium zu untersuchen. — seine Vermuthung wurde durch die Analyse derselben bestätigt.

kommt das Cadmium erst mehr in die Hände des Publikums so werden sich gewiss auch bald mehrere Wege zur Anwendung desselben zeigen. Vor der Hand wurde nur die Verbindung desselben mit Schwefel in dieser Hinsicht geprüft. Sie giebt eine feuriggelbe Farbe, die sich gleich gut zur Oel- und Kalkmalerei eignet und luftbeständig zu sein scheint. Auf trokenem Wege erhält man dieses Schwefelcadmium nach Hollunder wenn man Cadmium mit Schwefel in einem Schmelztiegel bei mäsiger Rothglühhitze reverberit oder nach Reil das Cadmium mit Schwefel übertreibt. Die Bereitung desselben auf nassem Wege durch Fällung des aufgelösten schwefelsauren Cadmium mit Schwefelwasserstoffgas liefert eine noch brillantere Farbe wie das Verfahren auf

^{*)} Schweigger's Jahrbuch Bd. 21. H. 10. p. 252.

Journ. f. techn. u. ökon. Chem. I. 3.

troknem Wege. Beide Präparate können jedoch vor der Hand noch keine Concurrenz mit dem eben so schönen und weit wohlseilerem Chromgelb aushalten.

Das in Hr. Mentzels Cadmiumofen erzeugte erste Sublimat des metallischen Cadmium bezitzt einen scharfen der Sakzäure ähnlichen Geruch und Hr. Mentzel hat nachgewiesen, dass derselbe von Jod herrührt, das mit dem Cadmium verbunden erscheint. Es lässt sich in der wässrigen Flüssigkeit nachweisen, die man durch Abwaschen des Cadmiumsublimats erhält, wenn man diese mit Sakzäure versetzt und dann Stärke hinzufügt, welche gebläuet wird. In den Zinklumen liess sich kein Iod auffinden. Dr. Hollunder prüfte das erste Cadmiumsublimat anch auf Brom und fand dieses darin. Als er in die durch Auslaugen des ersten Cadmiumsublimats erhältne Flüssigkeit. Chlor einströmen liess, färbte sie sich gelbroth und schüttelte er sie dann mit Aether, so nahm dieser die eigenthümfiche Farbe der ätherischen Bromlösung an.

хххш.

Mittheilungen aus dem Bulletin des sciences technologiques.

Yom B. C. R. Prof. LAMPADIUS.

No. 10. Octobre 1827.

1) Ueber Wein- und Alkoholbereitung aus Trauben.

Ueber die Wein- und Alkoholbereitung aus Trauben theilte Maud'hui einige Vorsichtsmaasregeln mit. Je nachdem die verschiedenen Jahrgänge schleimzuckerreichere oder ärmere Trauben liefern, soll man die Gährung derselben verschieden leiten. Enthalten sie wenig Schleimzucker, so soll man die Gährung beschleunigen, und im Gegentheil sie auszuhalten suchen, ausserdem stehe bei beiden Sorten zu befürchten, dass der Wein sänerlich aussalle. Das zu genannter Leitung der Gährung nöthige Versahren ist zwar nicht angegeben, dürste aber wohl in Erhöhung oder Verminderung der Gährungstemperatur bestehen. Was die Gewinnung des Alkohols anbetrifft, so bemerkt Maud'hui, dass Weine, welche man auf den Trestern gähren liess, 100 mehr Alkohol enthalten, als die andern aus gepresstem Moste gegohrne. Man sollte nun glauben, dass die mit vergohrnen Trester weniger Alkohol, als die nach dem Auspressen des Mostes vergohrnen liefern müssten. Dieses sei demohngeachtet nicht der Fall, und frische Trester gäben i weniger Alkohol als mit vergohrne. Es fehle ihnen an Feuchtigkeit und sie gingen daher schneller in Säuerung, ja nicht selten in Fäulniss über. Er schlägt daher vor, man solle dergleichen Trester mit Wasser, dem manetwas Bierhefen zugesetzt habe, zur Gährung anstellen, und ' man werde auf diese Weise die grösseste Menge Weingeist erhalten. (S. Mem. de la Societé des sciences, arts etc. de Metz, Mai 1827.)

In unsera nördlichen Weinländern, z. B. bei Meissen und Dresden könnten auch wohl auf diese Weise, was bisher nicht geschahe, die Weintrester auf Brandtwein benutzt werden. Wichtiger aber dürfte es für die Weinbergsbesitzer dieser Gegenden sein, wenu ich ihnen folgendes Verfahren eine grössere Menge Wein ans ihren Trauben zu gewinnen bier mittheile. Es gründet sich auf die bekannte Erfahrung, dass die Trauben der nordlichen Gegenden mehrentheils weniger zuckerreich sind, aber genug Gahrungsstoff enthalten, um bei der Gäbrung des Mostes eine bedeutende Menge dem Moste zugesetzte Zuckeranilosung mit in Wein unzu-Man versetze nämlich 36 Dresdacr Kannen (1 Kanne = 2 Pf.) Most mit 36 Dr. Kannen Zuckerwasser, in welchem 9 bis 10 Pf. Meliszucker aufgelöst enthalten sind, und lasse die Mischung bei einer Temperatur von 14 — 16° Reaum. gähren. Ich liess in diesem Herbste einen solchen Gährungsprocess in einem liegenden Fasse mit einem tubulirten Spunde vor sich gehen. Die mässige Gährung dauerte 35 Tage und gab einen Wein ohne die geringste Süssigleit, von einem angenehmen Geschmack. Most war aus der Meissner Gegend, und der erhaltene Wein hat auch den Geschmack des Meissner Weins, ist aber etwas Der Most war roth von Farbe und der Weit hat die Farbe eines blassen Bleicherts angenommen. die Ausgabe von höchstens 2 Thir. habe ich mithin 4 Eimer Wein mehr und von noch besserer Güte erhalten. Nach einer Destillationsprobe enthält dieser Wein 2,3 p. C. Alkohol mehr als eine Sorte Meissner Weins von 1826.

2) Ueber die chemische Mischung und den Gebrauch der Tabakasche von Payen. Aus den Annales de l'Industrie national. etc. Mai 1827.

Die Tabakasche besteht nach Payen's Untersuchung in 100 aus kohlensaurem Kalk 42, phosphorsaurem Kalk 6. Kiesel 12, salzsaurem Kali und Natron 28 und schwefelsaurem Kali 9. Das Fehlende ist basisch kohlensaures Kali, Mangan- und Eisenoxyd, schwefelsaurer und geschwefelter

Kalk, nebst etwas Kohle und thierischer Materie. Ueber den Gebrauch dieser Asche sagt Payen: Die rohe Asche gebe ein gutes Schmelzmittel für Bouteillenglas, anstatt der gebräuchlichen Varechsoda. Die ausgezogenen salzigen Bestandtheile könnten bei dem Weissglasschmelzen gebraucht werden, gäben aber viel Glasgalle. Um dieses zu verhindern solle man sie durch Schwefelsäure zersetzen, um sie in schwefelsaure Basen umzuändern. Eben so könne man die salzigen Bestandtheile dieser Asche bei der Zubereitung des Alauns anwenden, nachdem sie in schwefelsaure Verbindungen umgeändert wären, vörzüglich könne aber die salzigte Lauge der Asche, nachdem man etwas Salmiak in ihr aufgelöst habe, zum Beizen der Tabacksblätter gebraucht werden.

Die Hauptschwierigkeit bei allen diesen vorgeschlagenen Anwendungen der Tabakasche seheint mir darin zu bestehen, eine bedeutende Menge derselben zu erhalten. Die meiste liesse sich wohl bei der Verbrennung der Stengel sammeln.

3) Ueber die Darstellung der Citronensäure aus Johannisbeeren von Chevallier und Tilloy; aus den Ann. de l'Industr. nat. Mai 1827 p. 42.

Auf die Scheidung der Citronensäure aus den genannten Beeren hätten wir in Deutschland allerdings auch Rücksicht zu nehmen. Che vallier lässt den aus Johannisbeersaft bereiteten eitronensauren Kalk drei Wochen lang mit schwach salpetersäuerlichem Wasser stehen, (gühren sagt das Bulletin). Nachdem reinigt er die Säure durch thierische Kohle, die zuvor durch salzsaures Wasser vom kohlensauren Kalke befreit worden ist und deckt sie wie Zukker mit Thon ab. Er erhält auf diese Weise 4 bis 4; Gros *) reine Säure aus 10 Pf. Johannisbeeren. Vorzüglicher scheint Tilloy's Methode sich zu empsehlen. Er lässt die Johannisbeeren gähren und destillirt Weingeist ab.

^{*)} I Gros =: 72 Grains == $\frac{1}{3}$ Once = $\frac{1}{728}$ Livre altfranzösisches Gewicht.

Der Rückstand wird mit Kreide gesättigt und so citronennaurer Kalk bereitet, und durch Schwefelsäure zersetzt, Auch er behandelt die Säure mit Kohle. 200 Kilogrammen Johannisbeeren gaben ihm 10 bis 12 Litres Brandtwein und 21 Kilogrammen reine krystallisirte Citronensäure.

4) Beobachtungen über das Silberabtreiben von Payen. (Aus den Annales de l'Ind. Mai 1827. p. 24.)

Bekanntlich steigen bei diesem Process häufig weisse Dämpfe auf, welche der Umgebung, besonders der Vegetation nachtheilig sind. Payen will gefunden haben, dass diese Dämpfe alkalisch seien, und durch einen Gehalt an basisch kohlensaurem Kali nachtheilig wirkten. Zahlreiche Erfahrungen auf Hüttenwerken haben mir gelehrt, dass der eiberauch grösstentheils aus oxydirtem Blei, Antimon, Zink und Arsenik besteht.

5) Ueber einige Platinlegirungen von Cooper. (Technical Repository, Jul. 1827, p. 13.)

Der genannte amerikanische Chemiker bearbeitete die Angabe eines deutschen Chemikers (Hermbstädt's) aus Kupfer, Platin und Zink ein goldähnliches Metall zusammen zu setzen. Er fand, dass 16 Theile Kupfer, 4 Theile Platin und 3 Theile Zink ein dichtes, gleichformiges, einer schönen Politur fähiges, dem Golde ziemlich ähnliches Metall gaben. Das Kupfer wird zuerst in den Fluss gebracht und sodann werden Platin und Zink gemeinschaftlich nachgetragen, worauf die Legirung mit etwas Harzzuschlag leicht 320 Theile Kupfer, 165 Theile Zinn, zusammenschmilzt. 20 Theile Zink und 10 Theile Arsenik geben ein sehr schön polirbares Spiegelmetall, welches durch einen Zusatz von 60 Theilen Platin einer noch schönern Politor fähig wurde. Die Farbe desselben spielte ein wenig in das Gelbder Bruch zeigte ein sehr feines Korn und das spec. Sewicht war 9,472.

6) Schwefelsäure zum Durchlöchern der Stahlplatten.

Th. P. Jones (s. Technic. Repos. Jul. 1827. p. 21) wendet die mit 6 Theilen Wasser verdünnte Schweselsäure zum leichten Zerbrechen und Durchlöchern der Stahlplatten an. Man überzieht dieselben, erwärmt, dünn mit Wachs und bestreit sie an den Stellen, wo sie durchschnitten oder durchlöchert werden sollen, auf beiden entgegengesetzten Seiten von dem Wachse. Haben dergleichen Platten eine halbe Stunde in der Säure gelegen, so kann man sie schon durchbrechen. Das Persoriren dauert nach der Dicke der Platten etwas länger. Ebendaselbst wird S. 25 bemerkt, dass man sich derselben wässrigen Säure bedienen könne, um Stücken zerbrochener Stahlbohrer oder anderer Stahlwerkzeuge aus Silber und Messing auszuziehen, und vernagelte Kanonen zu entnageln.

7) Peclet's Traité de l'eclairage.

Noch wird in diesem Heste des Bulletins ein neues Werk über die Beleuchtung als vorzügtich empsohlen. Es sührt den Titel: Traité de l'eclairage, par M. E. Péclet. 1 Vol. in 80. avec planches. 8 Fr. 50 Cent. Paris 1827. chez Malher et Comp. Der Anzeige nach dürste dasselbe einer Uebersetzung in's Deutsche werth sein. Es enthält 1) allgemeine Betrachtungen über das Licht; 2) die verschiedenen Quellen des Lichtes; 3) Lichterzeugung durch seite Körper; 4) Lichterzeugung durch slüssige Körper; 5) Gasheleuchtung; 6) Vergleichung der verschiedenen Beleuchtungsarten; *) 7) Apparate zur Modification des Lichtes; 8) von den Apparaten sich augenblicklich Licht zu verschäffen, d. i. von den verschiedenen Feuerzeugen.

No. 11. Nov. 1827.

1) Abhandlung zur Beantwortung der Frage: "Es ist bekannt dass die Spirituosa aus verschiedenartigen

^{*)} Dieser Artikel, der reichste an eignen Versuchen des Verfassers, ist es, welchen ich im vorigen Flesse p. 166 in freier auszugsweiser Bearbeitung meinen Lesern übergab.

d. H.

Körpern, als Früchten, Körnern. Wurzeln und Zukkerarten bereitet, nicht alle auf einen gleichen Grad
aräometrischer Stärke zu bringen sind. Welches ist
der Unterschied derselben und dessen Ursache? (gegeben von der Königl. Acadamie zu Brüseel) von
Hensmans. (Memoir. de l'Academie de Bruxelles;
tom W. 1824)

Der Verfasser, welchem der Preis zuerkannt wurde, unternahm eine zahlreiche Reihe von Versuchen zur Aufklärung des fraglichen Gegenstandes. Sie belehrten ihn, dass die Schwierigkeit, die verschiedenen Spirituosa von gleicher Starke und von gleichen Eigenschaften darzustellen von einem Gehalte an fetter Matterie *) oder etwas Essigäther abhängig sei. Diese Beimischungen seien auch die Ursachen ih : s abweichenden Geschmacks. Wenn die fette Materie allein vorhanden ist, kann man sie zum Theil durch wiederholte Destillationen absondern. Der Essigäther könne auf diesom Wege nicht getrenut werden. Ueberhaupt aber sei es . der beste Weg dem zu rectifieirenden Weingeiste etwas kaustisches Alkali, sei es Soda oder Petasche, zuzusetzen. Die Carbonate der Alkalien wirken nicht kräftig genug. sind der Meinung des unterzeichneten D...y, dass dieses Hülfsmittel zur Reinigung der Brandtweine aus Getreide, Kartoffelu, Melasse u. s. w. nützlich sein konne. Die Hinwegnahme des Essigäthers aus manchen Spirituosen, wie z. B. aus Arack und Rum mochte nicht willkommen sein, ds er diese geistigen Getränke für die meisten Personen schmackhaft macht, auch unschädlich ist. Als ich im Jahre 1801 zuerst den Essigäther im Arack de Goa auffand, empfahl ich einen Zusatz von ! bis 1 Quentchen auf 2 Pf. Weingeist aus Runkelrübensyrup bereitet. (s. meine Beiträge zur Erweiterung der Chemie. Freib. 1802.) Spätergab Hermbstädt denselben Rath, um einen Rum aus jeder reinen Brandweinsorte zu bereiten. Uebrigens möchten wohl noch ausser einer fetten Materie und dem Essigäther andere Stoffe

^{*)} Matière grasse, wahrscheinlich das sogenannte Fuselöl des Kornbrandtweins,

die verschiedenen Alkoholarten charakterisiren. Ich erinnere kier an den Gehalt des Kirschwassers an Blausäure, so wie die noch nicht erkannten sogenannten Blumen der Weine welche mit an das Destillat übergehen, als im Muscatseckt, Steinwein u. s. w.

2) Manuel du Fabricant et de l'epurateur d'huiles, suivi d'un Aperçu sur l'eclairage par le gaz. par M. Julia Fontenelle, avec 2 pl. Puris 1827 Prix 5 fr.

Von diesem Werke sagt Dubrunfaut, dass es die neuen Verfahrungsarten bei der Zubereitung und Reinigung der fetten Oele nicht hinlänglich mittheile.

3) Nachricht über die Gewinnung des Schwefelantimons zu Malbose. (Ardiche) (Annales des mines; 2e serie. T. 1 p. 3) v. Jabin.

Die Antimongänge zu Malbose setzen durch Glimmerschiefer, auf welchem der Granit von Lozère gelagert ist,
und auf welchem das Steinkohlengebirge von Alais liegt.
Das gewonnene Erz wird theils durch Handscheidung,
theils durch Siebsetzen aufbereitet. Die Scheidung des
Schwefelantimons aus der Gangart erfolgt wie gewöhnlich
durch das Aussaigern, zum Theil nach der ältern Art in
Töpfen, zum Theil aber in einem Flammenofen nach Panser at's Erfindung, welcher durch einen sächsischen Bergmeister Namens Pouff (?) verbessert worden ist.

Im letztgenannten Osen, in welchem vier grosse cypindrische irdene Gesasse durch Steinkohlenslamme erhitzt werden, geht die Arbeit weit vortheilhaster, wie solgende Vergleichung es zeigt:

Eine Saigerung in 20 Töpfen dauert 40 Stunden, giebt 496 Kilogr. Antimonium crudum und ersordert 1487 Kilogr. Steinkohlen nebst 200 Kilogr. kleines Astholz. Nebst dem Arbeiterlohn kosten 100 Kilogr. Schwefelantimon 10 Fr. 77 Cent. In dem Flammenosen werden alle 3 Stunden die Cylinder von Neuem gefüllt. In 40 Tagen können 23,471 Kilogramme Antimonium crudum mit 19,000 Kilogr. Steinkohlen ausgebracht werden und mit Einschluss des Ar-

beiterlohus kosten 100 Kilogr. Schwefelantimon 3 Fr. 06, Cent. 100 Theile Erz geben im Durchschnitt 41 Th. Schwefelantimon.

4) Neue Bleichmethode der Leinwand von S. B. Emmet. (Philos. Magaz. and Ann. of. Philosophy; febr. 1827 p. 119.)

Folgendes neue Verfahren Leinwand und Hanf zu bleichen, verdient wohl die Aufmersamkeit der Bleicher.

Man kocht zuerst das zu bleichende Zeug wie gewöhnlich in einer schwachen Pottaschen - oder Sodalange, um die harzigen Theile zu scheiden. Das Bleichen selbst erfolgt durch ganz frisch bereitete sehr fein gepülverte Kohle. Am besten ist die von weichen Holzen z. B. Tanne oder Weide. Man bringt einen Antheil dieser Kohle in. einem Sacke von Leinewand in ein Fass mit reinem kaltem Wasser, und presst mit den Händen so viel Kohle durch den Sack in das Wasser, bis dasselbe auf ein Stück hineingehaltene Leinwand mässig schwarz färbend wirkt. Man taucht nun die zu bleichende Leinwand in dieses Kohlenwasser, und rührt die Flüssigkeit dabei auf.

Die zur Entfarbung nothige Menge Kohle konnte Emmet noch nicht so genau bestimmen; indessen soll ! Unze Kohle hinreichen um 6 - 7 Pf. Leinewand zu bleichen. Nach 20 - 24 Stunden wird die Leinewand aus dem Kohlenwasser genommen, und von Neuem in ein weniger Kohle enthaltendes Wasser gebracht und mit demselben zuweilen aufgerührt. Nach 20 - 24 Stunden wascht man eine Probe mit Seisenwasser aus. Zeigt sich die Probe entfärbt, so ist der Hauptprocess beendigt; ausserdem lässt man die Leinewand noch länger in dem Wasser. Man wascht nun die Leinewand zuerst mit warmen Seifenwasser und darauf mit kaltem Wasser spühlend so lange aus, bis alle Kohle entfernt ist. Es ist auch vortheilhaft dieselbe vor dem Waschen 'einige Tage lang auf dem Bleichplane auszubreiten. Zuletzt lasst man die entlärbte Leinewand noch 8 - 10 Tage in schwach schwefelsaurem Wasser liegen u. s. w.

5) Vervollkommung der Gerberei v. P. I. Knowlis und W. Duesbury. (Repert. of patent invent, Juillet 1827. p. 46).

Sie besteht darin, dass während man die Häute in der Lehebrühe gerbt, der Luftdruck auf die Brühe durch eine Lustpumpe vermindert wird. Es werden zu diesem Behuf grosse Küsen von jedem Material, mit Ausnahme des Eisens, angewendet. Die grössten Häute müssen darin zwei bis drei Zoll von einander entsernt mit bleiernen Gewichten beschwert, senkrecht können aufgehängt werden. Die Gerbebrühe wird sodann eingegossen, und es bleibt noch eine Lustschicht über derselben in dem Gefässe. Letzteres wird nun mit einem Deckel lustdicht verschlossen. Im obern Rande des Gefässes sind einander gegenüber zwei Hähne eingesetzt. Durch den einen Hahn-, welcher mit einer Saugpumpe in Verbindung gesetzt wird, zieht man die Lust möglichst aus und lässt den Apparat auf diese Weise 24 Stunden lang stehen. Durch den zweiten Hahn lässt man nun wieder Lust ein und zapit die gebrauchte Lohebrühe ab. Die Häute bleiben darauf noch einige Stunden hängen, damit sie sich wieder voll Luft saugen. Die Operation wird noch einige male wiederholt und zwar mit immer stärkerer Lohbrühe.

Da man bereits früher gefunden hat, dass die Färbestoffe sich im luftverdünnten Raume leichter an die Faser begeben, so steht wohl zu glauben, dass auch der Process des Lohgerbens unter ähnlichen Umständen beschleunigt werde.

No. 12 Dec. 1827.

In diesem Monatshefte fehlt der Artikel Arts chimiques. Unter der Rubrik: Arts oeconomiques finde ich bemerkenswerth:

1) Hasting's Methode das Holz in der Erde gegen Fäulniss zu schützen. (Bulletin de la Société d'encouragement. Juillet 1827)

Es ist bekannt, dass man hölzerne Pfähle die in die Erde geschlagen werden sollen, unten verkohlt um sie vor der Fählniss zu bewahren. Hasting treibt diese Vorsorge weiter. Er verkohlt das Holz so weit es in die Erde gesenkt werden soll, und noch einen Fuss höher 2 Linien dick auf der Oberfläche, und überstreicht die verkohlte Oberfläche ausserdem noch einige male mit siedendem Pech oder Steinkohlentheer. Wasserrohren, Obstbäume und Rebenpfähle, Pallisaden, Barrieren und alle in die Erde zu senkende Holzwerke empfieldt Hasting so vorzubereiten.

Bei dieser Gelegenheit mache ich auf einige meiner in dieser Hinsicht unternommenen Arbeiten aufmerksam. Im Jahre 1813 liess ich in meinem Garten sechs Stück fichtene Wasserrohren folgendermaasen behandeln und einlegen. Die durch den Rohrmeister gebohrten 2 Zoll im lichten haltenden Röhren, wurden nicht, wie hier gewohnlich, mit der Schale eingelegt, soudern geschält. Nach diesem liess ich sie in einer Schmiede durch einen runden gkühend gemachten Eisenstab inwendig verkohlen, und dieselben gut lufttrocken werden. Dabei bekamen sie einige Längenrisse. Zuletzt liess ich in 8 Pf. erhitztes Steinkohlentheer 2 Pf. Coakspulver einrühren und diesen Anstrich noch heiss auf die Oberfläche der Röhren so einpinseln, dass der Anstrick auch in die Risse eindrang. Derselbe Anstrich wurde noch einmal wiederholt. Bis jetzt, mithin 14 Jahre lang, liegen diese Röhren noch, ohne die geringste Schadhaftigkeit zu zeigen. Sie liegen 14 Fuss tief in einem etwas schlammigen Boden des Gartens, dessen niederer Theil im hiesigen Stadtgraben sehr wasserreich ist. Ich wünsche, dass diese Methode bei andern Hölzern, z. B. solchen, die bei dem Bergbau unter der Erde verzimmert werden, zu ihrer Sicherung gegen Faulen und Modern möge angewendet werden.

Anmerk. Steinkohlentheer ist bei Hrn. Lieuten. Klette, Besitzer des Steinkohlenwerkes zu Potschappel bei Dresden, zu haben.

2) Leichtes Verfahren Pflanzenabdrücke zu erhalten von A. M. Nadau. (Archiv. des decouvertes et inventions 1826. p. 268.)

Man reibt auf ein Blatt Papier Blutsteinpulver, auf die Art, wie die Kupferstecher es, um einen Abriss auf ihrer Platte zu erhalten, machen, ein. Darauf drückt man den Zweig oder das Blatt, von welchen man den Abdruck nehmen will, auf den mit Blutsteinpulver eingeriebenen Bogen. Von diesem drückt sich sodann der Umriss leicht auf einen Bogen feuchten Papiers ab. — Dieses Versahren kann in einigen Fällen Botanikern nützlich sein.

Nachschrift.

Einige Bemerkungen zu den vorstehenden Mittheilungen, über verwandte Gegenstände,

vom Herausgeber.

Zu No. 10. 1.

Herr Universitätsgärtner Metzger in Heidelberg theilt über das Gähren der Weine auf den Trestern in seiner Schrift: über den rheinischen Weinbau, Heidelberg 1827. S. 209 einige Bemerkungen folgenden Inhalts mit.

Ich habe dieses Jahr meinen ganzen Traubenertrag abgebeert, die von den Kämmen abgesonderten Beeren liess ich 5 Tage in den Butten gähren und alsdann erst keltern. Ich fand, dass sie sehr gut kelterten, was mir aber sehr wichtig ist, war, dass der Wein, der mir sonst alle Jahre schwer wurde, jetzt ganz klar, hell und wohlschmeckend ist, so dass ich bei weichen Trauben diese Methode alljährlich anwenden werde. Man hat bereits Versuche gemacht, die abgebeerten Trester (Beeren) ungekeltert in das Fass zu werfen und daselbst bis zum ersten Abstich liegen zu lassen, man will dadurch weit bessere Weine, als durch das Keltern gewonnen haben. An der Bergstrasse wurden in

dieser Hinsicht mehrere Versuche gemacht. Da aber der Wein im Allgemeinen nicht gut gerathen ist, so Bist sich hiervon nicht viel sagen, bei meinen Versuchen zeigte sich der Wein viel eher hell, als der gekelterte, wurde ebenfalls nicht schwer, ist aber in der Qualität demselben gleich.

In derselben Schrift und in Kastner's Archiv für die ges. Naturlehre Bd. 12. H. 2 191 giebt Hr. Metzger auch die Resultate mehrerer Mostmessungen an, von denen hier einige der interessantesten mitgetheilt werden sollen, wobei immer die Maxima und Minima vorzüglich berücksichtigt sind.

Um die specifischen Gewichte verschiedener Mostarten aus einigen Weingärten der Heidelberger Gegend kennen zu lernen, unternahm der Verfasser im vorigen Herbste in der Mitte des Oktobers bei 10 — 12° R. seine Untersuchungen mit dem Beck'schen Arünmeter, dessen Grade folgenden specifischen Gewichten entsprechen:

Aräometergrade	Spec. Gew.	Aräometergrade	Spec. Gew.
0	1000	13	1082
1	1005	-14	1089
$\mathbf{\hat{2}}$	1011	15	1096
3	1018	16	1103
4	1024	17	1111
5	1030	18	1118
6	1036	19	1125
7	1042	_ 20	1133
8 ,	: 1049	21	1140
10	1055	22	1148
- 11	1069	23 -	1158
12	. 1075		

(1.) Traubenvaritäten des Priesendurges.

Namen der Varietäten.	Artiometergr.	spec. Gew.
Won Stücken nach Rheinganer		
Erziehungsart.		
. Rother Traminer	341	1091
Blauer Clävner	14	1089
Rother —	134	1084
Gelber Ortlieber	321	1079
Rother Muscateller	12	1075
Grüner Sylvaner	П	1069
Damascener	10	1062
b) Von Stöcken der Doppelrah-		
menerzieliungsanstalt.		
Wälschriessling	134	1084
- Schwarzer Alben	12	1075
Rother - '	104	1065
Gutadel	10	1062
Geschlitzter Gutedel	.9	/ 1055
d) Von Stocken an Bergsträs-		
ser Kammern erzogen.		
Wälschriessling	13	1082
Blauer Clävner	114	1072
Grüner Sylvaner	10	1062
Gelber Ortlieber	91	1058
d) Von Stöcken an Dachlauben		2000
erzogen.		
Blauer Clävner	n	1000
- Trollinger	-01	1069
Hartwegstraube	71	1058
Damascener	Ri	
The state of the s	U.	1038

2) Traubenvarietäten vom Heiligenberg.

Namen der Varietäten.	Aräometergr.	Spec. Gew.
erzogen.		
Rother Clävner Grüner Sylvaner	14 11	1089 1069
Rother Alben Blauer Trollinger	111 94	1062 1958

Widomerer 21.	Spec. Gew.
11	g.
70	
	1962 1032
0- 1	1032
	10 8± 7

Untersuchungen des Mostes einiger Traubenverietäten von der Bergkette des Tübinger Schlossberges, vom Prof. Schübler und Dr. Köhler am 17. Oct. 1825 angestellt, gaben unter andern folgende Resultate.

Blauer Clävner	1099 s ₁	ec. Gew.
- Sylvaner	1082	
Grüner —	1085	***************************************
Rother Alben	1078	
Rother Muscateller	1073	
Weisser Tokayer	1063	··

Dieselben untersuchten Tags darauf die Mostsorten von Abhange des Steinberges, einer höhern weniger guten Lage bei Tübingen, von einem gegen Siidost geneigten Weinberge und fanden folgende specifische Gewichte.

1085 s	pec. Gew.
1078	ettmas
1078	
1077	•••
1072	-
1067	
1053	 .
	1078 1078 1077

Noch interessanter wegen der Vergleichung sind vielleicht folgende Untersuchungen mehrerer Traubenvarietäten aus Weinbergen der Umgebung von Stuttgart, durch Hrn. Hofmedikus Reuss in Stuttgart in verschiedenen Jahren angestellt:

Tranben.	mittleres specifisches	Spec. Gew. bei verschiedener Lage der Weinberge.			
	Gewicht.	guter mittlerer schlechte			
ther Traminer nuer Clävner niner Sylvaner utedel ther Clävner lbinger (Alben)	1086 1082 1082 1077	1105 1094 1088 1094 1083	1099 1088 1083 1077 1077 1066	1094 1077 1077 1074 1074 1055	

wie nachstehende vergleichende Zusammenstellungen der ostarten verschiedener Jahrgänge aus der Gegend von arbach durch Hrn. Stadtschreiber Günzler gesammelt id durch die Hrn. Prof. Schübler und Dr. Köhler ich den specifischen Gewichten geordnet.

Jahre	mittleres	Specifisches Gewicht des		
1	pec, Gewicht	besseren.	geringern	
1911	1078,6	1084	1078	1074
3.8003	1076,0	1080	1077	1071
1802	1074,3	1077	1074	1072
1819	1070,5	1074	1072	1066
1825	1069,5	1072	1067	1063
1818	1068,3	1076	1068	1001
1808	1067,8	1072	1066	1065
1800	1067,6	1076	1068	1062
1815	1067,3	1070	1068	1064
1804	1066,0	1068	1066	
1820	1065,9	1073	1069	1055
1807	1064,3	1071	1066	1057
1823	1062,7	1068	1062	X039
1806	1082,0	1067	1062	1057
1803	1061,3	1066	1060	1058
1812	1061,0	1065	1060	1058
1810	1060,8	1068	1062	1050
1801	1055,7	1059	1058	1050
1833	1055,3	1058	1056	1052
1817	1053,3	1057	1035	1048
3509	1051,0	1054	1052	1047
1799	1051,0	1055	1050	1048

Anmerk. Dass der Jahrgang 1825 unter 1802 und 1819 steht, rührt wohl daher, dass im Würtembergischen die nen, f. toche, u. öken. Chem. I. S. 25

Weinberge 1825 durch Writingshown Miles. In the Rheingegenden steht en vor 1819 und wenigstens gleich mit 1822.

Um den Gehalt der Mostarten an freier Säure zu faden, wurde von Schübler so lange eine immer gleichstarke Auflösung von keltensaurem Natron zu dem erwärnten Moste getröpfelt, bis er nicht mehr auf Lackmuspspier reagirte. Die zur Sättigung, angewendete Zahl der Tropfen gab dann einen Maasstab für die darin enthaltene Säure

Es ist sehr zu wünschen, dass dergleichen interessante und für die Weinkultur sehr wichtige Untersuchungen in verschiedenen Gegenden alljährlich angestellt würden, un endlich genauere Resultate über den Gehalt der Mostarten verschiedener Gegenden und das quantitative Verhalten der einzelnen Traubenvarietäten zu einander aufzusinden.

Bei solchen Messungen müsste die Zeit, wann die Messungen vorgenommen wurden, die Lage, die Boden- und Erzie un sarten der Weinberge, eben so die herrschende Temperatur und die Witterungsbeschaffenheit angegeben werden. Verzüglich aber müssen die Messungen vor eingetretener Gahrung des Mostes angestellt werden, weil sonst die in der Gilleung entwickelte Kohlensäure sich in Bläschen an das Aräometer anhängt und dieses bis zur richtigen Tiefe einzusieken verhindert. Eben so ist zu beachten, dass die Trauben, welche vom Stocke genommen werden, ganz andere Resultate zeigen, als diejenigen, die schon mehrere Tage abgeschnitten sind, auch darf man nur Trauben nehmen, die nicht zu nahe am Boden oder am äussersten Ende des Stockes stehen; sodann nur solche, die allensalls in der Mitte des Rebstockes vorkommen, indem der Stand der Trauben, wie aus der Untersuchung der hiesigen Mostarten von Stöcken verschiedener Erziehungart hervorgeht, sehr vieles zur bessern oder geringern Reise der Trauben beiträgt.

Zu No. 10. 5.

Auch schon das rohe Platin eignet sich gut zu einer technisch anwendbaren Legirung. Das russische vorzüglich Iridium- und Osmiumhaltige Platin, welches man am Uralfindet, wird dort mit 4 Theilen Kupfer zusammengeschmolzen und giebt so ein ziemlich weisses, schmelzbares, dehnbares, von Säuren schwer angreif bares Gemisch, das vielleicht in Zukunft dem Gebrauche kostbarer Metalle vorgesogen werden kann — man nennt es das uralische Metall*).

" Zu No. 11. 5.

Der hier angegebenen Verbesserung der Gerberei liegt gerade das umgekehrte Verfahren zum Grunde, von einer vor einigen Jahren von Spilsbury angegebenen Methode, auf welche dieser ein Patent erhielt und die darin besteht, dass die Häute in einen lustelichten Behälter eingehängt werden, worauf man den Lohextrakt mit hohem Druck einpumpt, die Häute werden davon hestig durchdrungen und früher gaar, in mehreren Gerbereien im Norden Englands wird diese Methode mit Vortheil ausgeführt, während die grossen Gerbereien in und um London noch bei dem alten Verfahren stehen geblieben sind.

Zu No. 12. 1.

Das Mechanics Magazine **) empfiehlt die Benutzung des Steinkohlentheers, der überall, wo man Coaks oder Leuchtgas aus Steinkohlen bereitet für ein Billiges zu haben ist, und der in vielen Fällen als Anstreicherfarbe und zugleich als Schützung des Holzwerks gegen Witterung und Insekten und des Eisens gegen Rost dürste benutzt werden können, auf solgende Weise.

Man löscht frisch gebraunten Kalk mit so viel Wasser, dass er in Staub zerfällt, siebt ihn durch und setzt demselben so viel Kohlentheer zu, als nöthig ist, um daraus eine Masse von der Consistenz einer Anstreicherfarbe zu erhalten, die man während des Gebrauchs fleissig ausrühren muss. Je nachdem die Farbe früher trocken werden soll, nimmt

^{*)} Aus einer Notiz des Prof. A. Z. Kupffer in Kasan. Kastner's Archiv. Bd. 12. H. 2. p. 236.

^{**)} No. 226, 22. Decbr. 1827. S. 355 und daraus Dingler's polytechn. Journ. Bd. 27, 185.

man mehr Kalk. Will man die Farbe angenehmer machen, so kann man, wenn sie grünlich werden soll, ihr gepülverten gelben Ocher, oder, wenn sie braun werden soll, Spanisch-Braun zusetzen. Noch besser eignet sich nach Dingler's Bemerkung ein Zusatz von Gyps und Kisenoxyd, welche Mischung man erhält, wenn man 1 Theil Kisenvitriol in 2 Theilen kochendem Wasser auflöst und mit dieser Auflösung den frisch gebraunten Kalk zu Pulver löscht.

Wenn man einem Strohdache zwei oder drei Lagen von dieser Farbe giebt und ehe sie noch trocken ist, sie mit Sand bestreuet, so wird das Strohdach dem Regen sicher widerstehen, und kein Wasser durchlassen. Für kleine Hütten (Gartenlauben) können auch Papptafeln oder dickes Papier auf leichte Latten genagelt und mit dieser Farbe bestrichen und dick besandet als Bedeckung dienen. Dauerhafter und deshalb vorzüglicher wird aber jedenfalls die von Hrn. B. C. R. Lampadius angewendete Mischung des Steinkohlentheers mit Coakspulver sein.

XXXIV.

Notizen.

1) Verfahren bei fabrikmäsiger Bereitung des Salmiaks und der Phosphorsäure mitte'st salzsauren Baryts.

Hr. Kölreuter, Direktor der Sodafabrik zu Villingen am Schwarzwalde giebt hierzu folgende Vorschrift. *)

Zur Auflösung des salzsauren Baryts in Wasser bringt man so lange kohlensaure Amoniakflüssigkeit (Knochengeist) bis kein Niederschlag mehr erfolgt. Die von dem entstandenen Niederschlage abgelassene klare Flüssigkeit vermischt man mit Salzsäure bis kein Aufbraussen mehr erfolgt, und behandelt die erhaltene Auflösung des Salminaks weiter auf die gewöhnliche Weise.

Der erwähnte Niederschlag (kohlensaurer Baryt) wird, nachdem er wohl abgewaschen ist, noch in Breiform in eine Auflösung von Glaubersalz gebracht und mit dieser eine Stunde lang umgerührt. Der Baryt verwandelt sich hierbei in schweselsauren Baryt, während die überstehende Flüssigkeit kohlensaures Natron enthält. Nachdem sie sich geklärt hat giesst man sie ab und versiedet sie, um das erhaltene Salz dann entweder durch eine leichte Calcination oder durch wiederholtes Auflösen und Krystallisiren zu reinigen.

Ein Theil in völlig trocknem Zustande gedachter (aber in seuchtem angewandter) kohlensaurer Baryt zersetzt hierbei 2 Theile krystallisirtes Glaubersalz und giebt anderthalb Theile krystallisirtes kohlensaures Natron.

Dieses Verfahren liefert eine grössere Menge Salmiak als die gewöhnlichen Methoden. Dieses und die grosse Ausbeute an kohlensaurem Baryt und die Anwendbarkeit dieses Salzes zur Sodabereitung werden gewiss die Fabrikanten für diese Methode gewinnen.

^{*)} Dingler's polytechnisches Journal, Bd. 27. 138.

Um mittelet des saksauren Baryts Phesphersäure darzustellen zersetzt man gebrannte Knochen durch die nöthige
Menge Schweselsäure. Die erhaltene unreine Phesphersäure
sättigt man mit Amoniakslüssigkeit und bringt dann in die
absiltrirte Lauge von phosphersaurem Amoniak so lange eine
Auslösung von salzsaurem Baryt bis kein Niederschlag mehr
erfolgt? Letzteren zerlegt man mittelst verdünnter Schweselsäure was ehne Anwendung von Wärme geschehen kann.

Bei richtig getrossnen Verhältwissen sind die Resultate: chemisch reine Phosphorsättre, schweselsaurer Baryt und Salmiak, welcher letztere in der Flüssigkeit ausgelöst ist, die über dem phosphorsauren Baryt sich befand.

2) Anwendung des Jod in der Fürberei.

braucht zu werden scheint, so bereitet man es doch in Frankreich in grosser Menge und versendet es häufiger als seut
nach Deutschland und England. Diess führt auf die Vermnthung dass dieser Körper auch in den Künsten seine dawendung finden möge. In der That erfuhr auch Pelletjer*)
dass man in England grosse Mengen von Doppelt - Iod Quecksilber bereitet und als englischen Zinober zur Papier Tapetenmalerei verkauft. Auch scheint man es zum Drukken der Leinwand und Callicots zu benutzen, der Verf.
konnte sich jedoch über die Art seiner Anwendung keine
Auskunft verschaffen. Man bedient sich dazu eines Salzes
das Pelletier nachzuahmen suchte, was ihm vollkommen
gelang, die Verhältnisse in welchen er es mischte waren
folgende:

Hydriodsaures Kahi 65

Jodsaures — 2

Jodquecksilber 33.

Es scheint als ob man dieses Salz an den Zeugen anwenden müsste ehe man sie in die Metallauslösungen bringt deren Metalle als Jodüre auf den Stoff gefällt werden sol-

^{*)} Bulletin de la Societé d'Euconragement No. 279. p. 325

les. Die Metallauslösungen welche die schönsten Farben geben sind Blei und Quecksilberauslösungen. Man kann das Salz mit Vortheil mittelst einer Stärkeauslösung an den Zeugen anwenden die durch Jod bekanntlich violett wird; die Stärke scheint selbst dieses Salz auf den Stossen zu fixiren.

Hr. E. Dingler macht bei Gelegenheit der Mittheilung von Pelletiers Abhandlung im polytechnischen Journale *) aus welchem diese Notiz entuommen ist, die Bemerkung, dass man bei Anwendung dieses Salzes nicht so wie P. angiebt sondern wahrscheinlich gerade umgekehrt werde verfahren müssen, indem man die Zeuge mit der Metallauslösung beizt und sie nachher durch die Auflösung des hydriodsauren Kali's hindurchzieht. Die Metallsalze von welchen man sich bei einem solchen Versahren Ersolg versprechen darf, sind Bleisalze, welche durch hydriedsaures Kali oranzegelb, ()uecksilbero.rvdulsalze, welche grünlichgelb, ()uecksilbersalze, welche orangeroth und Wismuthsalze, welche kastanienbraun gefällt werden. Von allen diesen Niederschlägen ist nur der mit Quecksilbersalzen erhaltene in einem Ueberschusse von hydriodsaurem Kali auflöslich und deshalb muss bei Anwendung von Quecksilbersalzen jodsaures Kali mit dem hydriodsaurem verbunden sein, dessen Säure, wenn sie frei wird, auf die Hydriodsäure wirkt, diese zersetzt und so verhindert auf das Jodquecksilber außösend zu wirken. Will man aber andere Jodmetalle auf das Zeug präcipitiren so kann man sich dazu des reinen hydriodsauren Kali's (Jodkalium) oder vielleicht auch des Jodzinks, oder Jodeisens (aus Jod, Zink oder Eisen mit Wasser dargestellt) bedienen. Letzteres würde sehr ökonomisch sein, da sich bei der Darstellung dieser Jodnetalle keine andre Jodverbindung zugleich mit bildet wodurch Jod verloren gehen würde.

3) Kupfersalz zum Kattundrucken.

Pelletier macht bei Gelegenheit der vorstehendeu Mittheilung zugleich noch auf ein andres Salz außnerksam des-

1

^{**)} Bd. 27. p. 39.

bedient. Es ist ein aus Essigsäure, Kupferoxyd und Kalk bestehendes Doppelsalz das Hr. Ramsay zu Glasgow im Grossen für Kattundrucker bereitet. Es ist sehr schon blan und krystallisirt in geraden Prismen mit vierseitiger, bisweilen sechs und achtseitiger Grundfläche. Bei der Zersetzung dieses Salzes durch ein fixes Alkali fallt das Kupferoxyd mit dem Kalke vereinigt nieder, der Niederschlag wird an der Luft grün und bildet seine Art von cendre bleue die sich auf den Stoffen fixirt. Das Salz kommt nicht hoch zu stehen und giebt schöne Farben, über die Anwendung desselben aber ist noch nichts genaueres bekannt.

4) Lithographie,

Die Kunst der Lithographie beruht bekanntlich in Wesentlichen darauf, dass die fettigen Substanzen der lithegraphischen Tinte mit dem Kalksteine bis zu einer gewissen Tiefe sich verbinden, wobei stearinsaurer und oleinsaurer Kalk entstehen. Wenn nun die Farbe mittelst einer Walze auf den Stein getragen wird, so hängt sie sich nur an jene Stellen, auf welchen die Zeichnung befindlich ist, der ganze übrige Stein nimmt sie, da er feucht gehalten wird, nicht Indessen taugt nicht jede fettige Substanz zum Steinzeichnen, und man hat gefunden dass nur Seife, also Verbindung eines Fettes oder Harzes mit Alkali, sich ganz dazt eignet, Seife ist aber auflöslich in Wasser und dies darf die lithographische Tinte nicht mehr sein wenn sie einmal auf den Stein aufgetragen ist, da sonst die Zeichnung beim Beseuchten des Steins sich verwischen würde. Um sie unauflöslich zu machen übergiesst man den Stein, nachdem die Zeichnung aufgetragen ist, mit Salpetersäure, diese entzieht der Seife das Alkali worauf die Stearin- und Oleinsäure sich erstvollkemmen mit dem Kalk des Steins verbinden können, in welchem Zustande nun die Zeichnung unverlöschlich auf dem Steine stehen bleibt, da sie zu einer gewissen Tiefe in derselben eingedrungen ist. Die Zahl der Recepte zu

hithographischer Tinte ist zwar sehr gross, nur die wenigsten geben aber ein ganz günstiges Resultat.

Das Journal des conaissances usuelles giebt folgende Vorschrift zur Bereitung derselben die vor allen übrigen den Vorzug verdienen soll:

Trockne Talgseife	30	Quentchen
Mastix in Thränen	30	
Käufliche Soda	30	
Schelllack	150	
Feines Lampenschwarz	12	

Man schmilzt zuerst die Seife und setzt dann nach und nach unter beständigem Umrühren die Soda, den Mastix und endlich das Lampenschwarz zu. Nachdem alles gehörig miteinander vereinigt ist, giest man die Masse auf eine vorher erhitzte und mit Oel bestrichne Platte oder in kleine Formen aus. Ein theilweises Verbrennen der Substanzen, wie es von manchen Schriftstellern vorgeschlagen wird, ist durchaus unnütz und sogar schädlich.

Etwas anders ist das Versahren bei Bereitung der autographischen Tinte welche zum Uibertragen der Schriften und Zeichnungen von Papier auf den Stein dient. Diese muss markig und etwas dicker als die gewöhnliche sein, so dass wenn sie auf dem Papiere trocken ist sie doch noch immer Klebrigkeit genug besitzt um auf dem Steine durch blosen Druck hängen zu bleiben. Sie wird aus folgenden Ingredienzien auf dieselbe Art wie die vorige bereitet.

Trockne Seife		•	100	Quentchen
Weisses, vollkommen	talgfreies	Wachs	100	· ,
Schaftalg			5 0	
Schelllack	•		50	
Mastix			5 0)
Lampenschwarz	•	•	30	-35-

Von gemeinem Papiere würde man die Schrift nicht gut auf den Stein übertragen können, da diese bis zu einer gewissen Tiefe in das Papier eindringt. Um das Papier. so vorzurichten dass die Schrift sich davon beim Befeuchten desselben leichter ablöst, um auf den Stein überzugehen, hat man mehrere Methoden. Folgende Bereitungsart des autographischen Papiers lässt bei gehöriger Anwendungsart die feinsten und zartesten Striche mit aller Sicherheit übertragen, ohne dass die mindeste Spur auf dem Papiere zurückbleibt.

Starkes ungeleimtes Papier überzieht man mit folgen-

der Mischung:

Stärke 120 Quentchen
Arabisches Gummi 40 --Alaun 21 ---

Man bereitet aus der Stärke mit Beihülfe der Wärme und mit Wasser einen mittelmässig dicken Kleister, setzt diesem das arabische Gummi und den Alaun, die man vorher jedes besonders in Wasser aufgelöst hat, zu und trägt diese Mischung noch warm mittelst eines Pinsels auf das Papier das man auch beliebig färben kann. Das getrocknete lithographische Papier kommt nun in die Presse damit die Bogen flach werden und dann ebnet man sie noch durch den Schaber der lithographischen Presse. Sollte das Papier fliessen oder durch-lassen so reibt man es noch mit gepülvertem Sandarach. Eine andre Methode zur Bereitung des autographischen Papiers ist folgende die auch bei dünnem geleimten Papiere, wenn es nur gehörig fest ist, angewendet werden kann.

Traganth-Gummi

Deutscher Leim

Spanisch Weiss (Kreide?)

Stärke

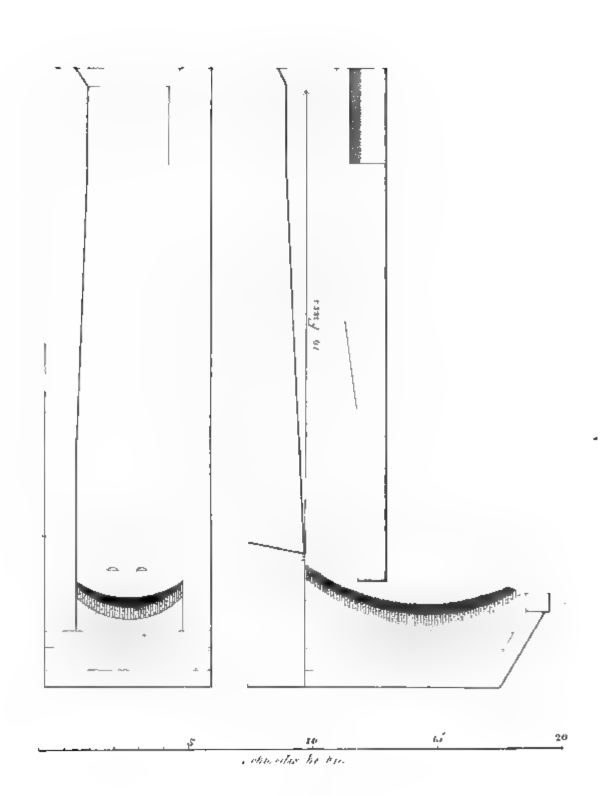
4 Quentchen

4 —

Stärke

4 —

Der Traganth wird mit vielem Wasser aufgelöst und der Leim über dem Feuer zerlassen. Dann verfertigt man einen Teig aus der Stärke mit welchem man die obigen Ingredienzien mengt und rührt dann das Spanische Weiss unter.



J. f. T.u. o. Ch Bs. H3.

. . • --• •

XXXV.

Bemerkungen über die beste Verfahrungsart, die Kartoffeln auf Brandtwein zu verarbeiten.

Vom

Geh. Rathe und Prof. Dr. HERMBSTÄDT.

Die Verarbeitung der Kartoffeln zu Brandtwein ist var jetzt ein allgemein bekannter Gegenstand der landirthschaftlichen Gewerbe; aber die Art und Weise, wie bei operirt wird, ist so verschieden, dass es einleuchten uss, dieses Geschäft sei zur Zeit noch nicht auf seste wandelbare Grundsätze gestützt: daher dieser Aussatz, elcher die Resultate meiner eignen über den in Rede stenden Gegenstand wiederholten Ersahrungen darstellt; den 1 deshalb als einen Nachtrag zu demjenigen anzusehen te, was ich in diesem Journal (s. In Bandes 1s Hest. 19 etc.): über den Ertrag des Ackerbodens an Getreide d Kartosseln, wenn beide auf Brandtwein verarbeitet wern sollen, erörtert habe.

Die näheren Bestandtheile oder vielmehr Gemengtheile r Kartosseln bestehen, ausser der äusseren Schale und ren Epidermis, den Knollen und der natürlichen Wässrigtit; aus Stürkmehl oder Amylon, aus Pslanzensacr, auf eine nicht trennbare Weise mit Amylon vereinigt; aus Pslanzenschleim, aus Pslanzeneiweiss; aus einem chbaren Stoffe, der vielleicht ein ätherisches Oel ist, ost einem Gemenge von sauren weinsteinsauren und osphorsauren Salzen.

Von diesen mannigfaltigen Gemengtheilen ist es allein Amylon, so wie die amylonhaltige Faser, die bei der hrung der Kartosseln in Alkohol übergehen, um durch sen den Brandtwein zu konstituiren; alle übrige Gemengile sind als ausserwesentlich dabei zu betrachten.

26

ourn. f. techn. u. ökan. Chem. I. 4.

Werden die rohen, von allen anklebenden Erdtbeilen durch das Waschen befreiten Kartoffeln in dünne Scheiber zerschnitten und diese an der wermen Lust getrocknet, an liesern manche Spielarten der Kartoffeln 22, manche 24 manche 26, ja manche 28 Procent trockne Substanz: an dass man für hundert Gewichtstheile der rohen Kartoffeln im Durchschnitt 25 Procent trockne Substanz in Rechnung stellen kann.

Die trockne Substanz der Kartoffeln ist, rücksichtlich ihrer Ausbeute an Brandtwein von gegebenem Alkoholgehalte, wenn beide nicht nach dem Volum, sondern bei gleiches Gewichten auf Brandtwein verarbeitet werden, jeder Getreideart vollkommen gleich zu stellen; und hierin beruholeben der Vortheil der Brandtweinsabrikation aus den Kartoffeln.

Vergeblich hat man es versucht, aus den Kartoffelp allein, ohne Zusatz von Getreide, Brandwein (mit Vortheil) zu produciren; sie liefern stets nur eine sehr geringe Ausbeute desselben; sie erfordern durchaus einen Zusatz von (am besten vorher gemalztem) Getreide, wenn nach dem Kinmeischen derselben eine regelmässige Fermentation der Meische und mit ihr eine erfreuliche Ausbeute as, Brandtwein gewonnen werden soll.

Hierin sind alle Brandtweinbrennereien vollkommen einverstanden! Ueber das proportionale Verhältniss des Getreidezusatzes zu den Kartoffeln, scheinen aber die Brandtweinbrennereien noch gar nicht einverstanden zu sein. Manche wählen gegen 5 Scheffel rober Kartoffeln, manche gegen 4, manche gegen 3 und manche gegen 2 Scheffel derselben, einen Scheffel Gerste oder auch Gerstemmalz.

Von solchem Malzzusatz ist aber durchaus nicht mehr erforderlich, als zur Erregung einer regelmässigen Weingährung in der Meische unerlässlich nothwendig ist.

Vielfältige über diesen Gegenstand, im Alcinen so wie im Grossen, angestellte Versuche und dadurch gemachte

Erfahrungen haben mich belehrt: dass, um eine vollständige und regehnässige Fermentation herbei zu führen und die möglichste Ausbeute an Brandtwein aus den Kartoffeln zu produciren, gegen hundert Gewichtstheile der rohen Kartoffeln (= 25 Gewichtstheilen der trocknen Substanz), nicht mehr als 3½ Pfund, also der achte Theil der trocknen Substanz bicht ist.

Bei dem Gebrauche der Kartosseln zur Brandtweinbrennerei wähle man solche nur nach dem Gewicht. Der Berliner Schessel fasset zu seinem kubischen Inhalte 2770, 742 pariser oder 3072 preussische Duodecimalkubikzoll.

Wird ein solches Schesselmaas mit rein gewaschenen, von allen anklebenden Erdtheilen besreiten Kartosseln, gut gehäuset, angesüllt, so wiegen solche im Durchschnitt hundert Psund nach preussischem Gewicht *); und hundert Pfund solcher Kartosseln enthalten im Durchschnitt 25 Psund trockne Substanz und 75 Psund Wüssrigkeit.

Wird mit Kartoffeln gearbeitet, so müssen beim Einmeischen derselben, so wie dem Stellen der Meische mit
kaltem Wasser, die 75 Procent Wassertheile, welche von
Natur in den Kartoffeln enthalten sind, mit in Anschlag gebracht werden; und es wird sich dann auch sehr genau
der kubische Inhalt der Meischbottige danach berechnen inssen, welcher erfordert wird, wenn die Meische während der
Fermentation nicht übersteigen soll.

Werden die Kartosseln vor dem Zerkleinern gekocht, es sei mit Wasser oder mit Wasserdämpfen, so erleiden sie weder eine Abnahme, noch eine Zunahme an Gewicht; alles bleibt unverändert.

^{*)} Wenn die Bewohner anderer Staaten eine Vergleichung des bei ihnen üblichen Körpermaases mit dem preussischen machen wollen: so empsehle ich ihnen dazu solgendes kleines Werk: J. A.
Eytelwein's Vergleichungen der gegenwärtig und vormuls in dem königl. preussischen Staate eingeführten Maase und Gewichte, wit Rücksicht auf die vorzüglichsten Maase und Gewichte in Enropa. Zweite vermehrte Auslage. Berlin 1810. 8.

Erstes Beispiel.

Wir wollen annehmen, es wolle Jemand 10 Berline Scheffel (= 1000 Pfund) Kartoffeln einmeischen, um Brandtwein daraus zu brennen, und gegen einen Theil der trockenen Substanz (mit labegriff des Zusatzes von Malzschroot) nieben Gewichtstheile Wasser zum Einmeischen und Steller der Meische gebrauchen; wenn der Gährungsraum in einem Keller angebracht werden kann, dessen Temperatur in Sommer 124 Grad Reaumur nicht übersteigt, und im Winter nicht darunter hinabsinkt.

Er wolle ferner, um die Meische in Gährung zu setzen gegen hundert Gewichtstheile der trocknen Substanz berechnet, acht Gewichtstheile dickslüssiger Hele in Anwendung bringen: so fragt es sich, wie gross muss der Meischoder Gährungsbottich sein, in welchem das Gut vollkommen ausgähren kann, ohne überzusteigen?

Hier haben wir:

1) 1000 Pfund Kartoffeln, darin beträgt die trockne Substanz, 25 Procent 250 Pfund.

2) Gerstenmalzschroot, den achten Theil von dem Gewicht der trocknen Substanz in den Kartoffeln

311 _

Summa 2814 Pfund.

Aber jene 281‡ Pfund trockner Materie füllen, wenn solche mit Wasser in Vermengung gesetzt werden, nur den Raum von drei Viertheilen von eben so viel Wasser aus, also nur den Raum von 211 Pfund Wasser.

Sollen ferner gegen einen Theil der trocknen Substanz, nieben Theile Wasser überhaupt gebraucht werden: so beträgt die gesammte Masse der erforderlichen Wassrigkeit 2814. 7 = 19684 Pfund oder, in runder Zahl, 7884 Berliner Quart.

Von dieser Masse des Wassers sind bereits enthalten, in den Kartosseln, 75 Procent, oder 750 Ps.; es werden daher nur noch erfordert 1218‡ Pfund.

Von diesen 1218; Pfund (= 488 Berliner Quart circa), des noch hinzukommenden Wassers, wird die eine Hälfte zum Einmeischen, die andere zum Kaltstellen der Meische angewendet.

Zum Stellen der Meische mit Hefe, um die Fermentation derselben zu veranlassen, werden erfordert, an Hefe, 8 Procent der gesammten trocknen Substanz, also 22½ Pfund (= 9 Berliner Quart.)

Die gesammte Meischmasse von 10 Berliner Schessel Kartosseln, mit Einschluss der 31½ Psund Malzschroot und 22½ Psund Hese wird also einen Raum aussüllen von (250 + 31½ + 22½ + 1968¾ Psund) = 2272½ Psund, oder, das Berliner Quart 2½ Psund Wasser gleich gesetzt, die Masse von 909 Berliner Quart.

Da aber die 281. Plund der trocknen Substanz nur den Raum von 210. Plund einnehmen, wenn sie mit Wasser gemengt sind: so beträgt die gesammte Meischmasse nur 2272. — 70. = 2202. Plund oder, in runder Zahl, 881 Quart.

Von der oben gedachten Wassermasse von 1968. Pfund sind bereits in den Kartoffeln enthalten, 75 Procent ihres Gewichts, also 750 Pfund, es werden daher nur noch zum Einmeischen und Stellen der Meische erfordert 1218. Pfund (= 488 Berliner Quart) circa; wenn die eine Hülfte zum Einmeischen, die andere hingegen zum Kaltstellen der Meische verwendet wird.

Zum Stellen der Meische mit Hefe, um die Fermentation der erstern zu veranlassen, werden erfordert an Hefe 8 Procent der trocknen Substanz, also 22½ Pfund (= 9 Berliner Quart).

Die gesammte Meischmasse von 10 Berliner Schessel Kartosseln, mit Einschluss der 31½ Pfund Malzschroot muss also ein Volum einnehmen von (211½ + 1968½ + 22½) = 2202½ Pfund oder 880½ Berliner Quart; oder, den Kubiksuss gleich 66 Pfund Wasser gesetzt, 33½ Kubiksuss.

Rechnet man hierzu für das während der Fermentation der Meische ersolgende Emporsteigen derselben, den achten

Theil des ganzen Volums, so wird der kubische Inhalt des Guhrbottigs 38 Kubikfuss einen sein müssen.

Wird dagegen die Verminderung von dem vierten Theile des Volums, welchen die trockne Substanz erleidet, wenn sie eingemischt wird, nicht in Rechnung gestellt: so wird der kubische Inhalt des Gährbottigs im Durchschnitt 39 Kubikfuss betragen müssen.

Zweites Beispiel.

Angenommen, es soll dieselbe Masse an Kartoffeln, an Matzusatz und an Hefe verarbeitet, gegen einen Theil der trocknen Substanz aber nicht siehen sondern acht Gewichtstheile Wasser in Rechnung gestellt werden: ein Verhältniss des Wassers, bei dem auch in den heissen Sommermonaten mit Kartoffeln gearbeitet werden kann, ohne eine Säuerung der Meische befürchten zu müssen; so wird der kubische Inhalt des Gährbottigs betragen müssen, wenn keine Verminderung des Volums voraus; esetzt wird 44;, wenn solche aber vorausgesetzt wird, 36 Kabikfuss.

Vortheilhafteste Methode ; die Kartoffeln einzumeischen.

Um die Kartoffeln zum Einmeischen vorzubereiten, werden solche, am besten mit Damp?, vorher gekocht, hierauf, so heiss wie möglich, mittelst dem Quetschapparate, zerkleinert.

Die fernere Verfahrungsart, die zerquetschten Karteffeln einzumeischen, ist sehr verschieden:

- a) Einige Brennereianstalten meischen die zerkleinerten Kartoffeln mit heissem Wasser ein, in Vermengung mit dem Malzschroot, stellen die Meische hierauf mit kalten Wasser und geben die Hefe zu.
- b) Andere meischen mit heissem Wasser ein, zertheilen dam das Malzschroot über der Oberfläche der Meische, rühren solches hierauf unter und stellen späterhin die Meische mit kaltem Wasser und Hefe.
- c) Noch Andere meischen die mittelst des Quetschapparates zerkleinerten Kartoffeln, so wie auch das Malzschroot, jedes für sich, mit mässig heissem Wasser ein, mengen hier-

aut beide Meischen untereinander und stellen sie mit kalten Wasser und Hefe.

Alle diese verschiedenen Gebrauchsarten lasse ich dahingestellt sein, empfehle aber als ein ganz vorzügliches Verfahren, wohei Zeit und Brennmaterial erspart wird, die Fermentation sehr erwünscht von Statten gehet und eine sehr bedeutende Ausbeute an Brandtwein gewonnen wird, das hier näher zu beschreibende Verfahren, wobei ich anmehme, dass zehn Berliner Scheffel Kartoffeln oder 1000 Pf. mit einem Mal in Arbeit genommen werden sollen.

Jene 10 Berliner Schessel oder Eintausend Pfund Kartosseln enthalten 250 Pfund trockne Substanz und 750 Pfund Wässrigkeit.

Sie werden mittelst des Dampsapparates gahr gekocht, welches bei guter Einrichtung in Zeit von 10 Minuten vollendet ist.

Während die Kartosseln gedämpst werden, sille man in den Gährbottig 4163 Pfund (= 167 Quart circa) kaltes Wasser, dessen Temperatur jedoch nicht unter 14 Grad Reaumur betragen darf, sonst muss solches mit etwas heissem Wasser versetzt werden.

So verarbeitet werden nun die gedämpsten Kartosseln, so heiss wie möglich zerquetscht und eben so schnell das Zerquetschte in das kalte Meischwasser eingetragen und Alles rocht gut unter einander gearbeitet, hierauf aber wohl bedeckt, stehen gelassen.

Da in den Kartosseln schon 750 Pfund natürliches Wasser enthalten sind, so ist solches nebst den hinzugekommenen 416? Plund vollkommen hinreichend, um eine nicht zu dieke breiartige Meische zu erzeugen, deren Temperatur 48 his 50 Grad Reaumur beträgt.

Jetzt werden nun die 314 Plund Gerstenmalzschroot für sich allein mit 250 Plund (= 100 Quart) Wasser eingemeischt, das vorher bis auf 60 Grad Reaumur erwärmt war und die Meische so lange stehen gelassen, bis solche auf die Temperatur von 22 Grad abgekühlt ist. Jetzt wird die Hese (224 Plund) zugegeben, mit der Meische

wohl durch sinander gearbeitet und Altes bedeckt stehen gelassen.

Wenn die Kurtoffelmeische sich bis auf 38 Grad Reaumur abgekühlt hat, wird sie mit 416; Pfund (-- 166; Quart) kaltem Wasser gestellt, und Alles wohl durch einander gearbeitet.

Hat die kalt gestellete Meische die Temperatur von 25 Grad Reaumur angenommen, so wird ihr nun das schon im Anfang der Gährung begriffene eingemeischte und mit der Hefe versetzte Malzschroot zugegeben, abermals Allei woll unter einander gearbeitet, der Gährbottig leicht zugedeckt, und nun die Fermentation abgewartet.

Die Fermentation geht sehr regelmäsig von Statten; sie ist in 48, höchstens in 60 Stunden beendigt. Die ausgegehrne Meische zeichnet sich durch einen geistigen Geruch und weinsäuerlichen Geschmack aus, und liefert bei der Destillation eine so ergiebige Ausbeute an Brandtwein, dass für jede hundert Plund Kartoffeln, mit Ausschluss desjenigen, was das Malzschroot darbietet. E Berliner Quart Brandtwein gewonnen werden, dessen Gehalt an Alkohol 30 Procent nach der Tralles'schen Alkoholimeter-Skala angiebt.

Lässt man die ausgegohrne Meische, bevor solche in die Blase kommt, durch ein Sieb von Eisen- oder Kupferdraht hindurch seihen, dessen Maschen 1 bis 1½ Quadrathinien betragen, so bleiben die häutigen Theile der Kartoffeln zurück und der Brandtwein wird dann im Geruch und Geschmack um so viel reiner.

Noch reiner wird derselhe, wenn man der dorchgeseiheten Meische für jede hundert Pfund der darin enthaltenen Kartoffeln ein halbes Pfund in Wasser gelöste Pottasche zusetzt, bevor sie der Destillation unterworfen wird.
Hierdurch wird nicht nur alle freie Säure in der Meische
vollkommen absorbirt, sondern es werden auch die stinkenden Oeltheile, die aus den Häuten der Kartoffeln hinzugetreten sind, durch das Alkali der Pottasche gebunden und zurückgehalten; dagegen der Brandtwein um so reiner erscheipt.

Wer die Pottasche zu theuer findet, kann an deren Stelle auch die Lauge von Holzasche anwenden. Hundert Pfund Holzasche (von gemengten Holzasche), enthalten im Durchnitt 10 Pfund Pottasche. Hat man also von 100 Pf. Holzasche etwa 300 Quart Lauge bereitet, so enthält ein Quart derselben 1,6 Loth Pottasche gelöst; man kann also nun so viel von dieser Lauge der Meische zugeben, dass für jede 100 Pfund der darin enthaltenen Kartoffeln 16 Loth Pottasche zu stehen kommen.

Wer dieses nicht will, kann statt der Pottasche und der Holzaschenlauge auch gebrannten Kalk in Anwendung setzen. Im letztern Fall rechnet man für jede 100 Pfund 4 Loth gebrannten Kalk. Derselte wird mit so viel Wasser gelöscht, dass ein milchähnliches Fluidum daraus entsteht (Kalkmilch), und solches der ausgegohrnen Meische zugegeben, dann Alles wohl unter einander gearbeitet, worauf die Destillation verrichtet wird.

Der Zusatz des Einen oder des Andern dieser alkalischen Substanzen, dient nicht nur dazu, den Brandtwein reiner und füselfreier darzustellen, sondern hat auch noch den sehr wesentlichen Nutzen, dass, nach dem Abtreiben des Brandtweins die Schlämpe im entsäuerten Zustande zurückbleibt, folglich die wegen der Süure sonst abstumpfende Einwirkung auf die Zähne der Hausthiere (Kühe, Schafe und Schweine), welche mit der Brandtweinschlämpe genährt werden, durchaus vermieden wird.

Bei der hier zuletzt mitgetheilten Verfahrungsart haben wir:

- 1) An trockner Substanz:
- a) In 10 Schessel oder 1000 Psund Kartosseln 250 Psund
- b) Im zugesetzten Malzschroot

 31½ —

 281½ Pfund.

478.6		See Charles	
	4.00	The second	and read to
44 7	-18.84	4 1000	igkeit:

a) In den 1000 Pfund Kartoffeln	750 Pfund
b) Zum Einmeischen	4163
c) Zum Einmeischen der Malzechroote	250
d) die Hefe (für Wässrigkeit gerechnet)	22 1
e) Zum Kaltstellen der Meische	416; —

circa 1855 Pfunda

Solches beträgt also gegen einen Theil der trocknen Substanz, susammengenommen 6,60 an Wässrigkeit; ein Verhältniss, wobei alle Erfolge sehr gut von Statten gehen und eine erwünschter Ausbeute an sehr reinem Brandtwein gewonnen wird.

Wer diesen Brandtwein noch reiner im Geruch und Geschmack dem Franzbrandtwein ähnlich haben will, der muss ihn freilich nochmals überdestilliren; und hierzu emipfehle ich folgendes Verfahren.

Man setze dem Brandtwein gleich in der Blase für jede hundert Quart berechnet, 30 Quart reines Phiss- oder Quellwasser und ein Pfund koncentrirte Schwefelsüure (Vitriolöl) zu, welches letztere man in den mit dem Wasser gemengten Brandtwein giesst. Ferner löse man I! Pfund carigo saures Blei (Bleizucker), in 4 Pfund heissem Wasser auf, giesse die Auflosung zu dem Brandtwein in der Blase, rühre alles wold unter einander, setze noch I Pfund zart gepulverten Braunstein hinzu, zühre abermals Alles wohl unter einander, lasse das Gemenge nun 24 Stunden ruhig stehen, beginne hierauf die Destillation und ziehe hundert Quart Flüssigkeit über den Helm, Das Destillat zeigt eine grosse Achmichkeit mit dem echten Franzbrandtwein. Soll selches eine weingelbe Farbe besitzen, so wird sie durch einen Zusatz von bis zur kastanienbraunen Farbe geröstetem und im Wasser aufgelostem Zucker gegeben.

XXXVI.

Fortschritte in der Kunst der Zubereitung des Stärkzuckerweines.

Vom

B. C. R. Prof. W. A. LAMPADIUS En Freiberg.

In mehreren meiner Schriften *), so wie im Hesperus 1826 habe ich meine zahlreichen Ersahrungen über die Zubereitung verschiedener Sorten von Stärkzuckerweinen bekannt gemacht und besonders die Bewohner des nördlichen Deutschlands zur Verbreitung dieses Geschäfts aufgefordert. Ke war mir daher eine angenehme Erscheinung, als der Gutsbesitzer, Herr Krause zu Hintergersdorf bei Tharand sich im Jahre 1827 entschloss, zur Probe sich einen Kimer dieses Weines, von der rothen Sorte zu bereiten, und sodann dieses Geschäft — im Fall eines guten Erfolges - in dem laufenden Jahre etwas im Grössern fortzusetzen. Sehr gern unterzog ich mich der Leitung dieses Versuches. Da derselbe nicht alein völlig gut gelang, sondern Hr. Krause noch überdies aus den Abgängen bei dieser Zubereitung einen sehr guten Essig gewann, so wird es den Lesern dieser Zeitschrift willkommen sein, wenn ich ihnen den Hergang dieses Versuches genau beschreibe, die Kostenberechnung hinzufüge, und dadurch von Neuem zu vermehrter Bereitung dieses wohlschmeckenden gesunden Weines auffordere.

Im Januar 1827 wurden zuerst 4 Dresdner Scheffel (1 Dresdn. Scheffel = 3124 C. Z. L.) Kartoffeln von

^{*)} Siehe unter andern Neue Erfahrungen im Gebiete der Landwirthschaft und Gürtnerei. Freiberg 1823.

der Varietät, welche man hier voigtländische neunt, rein zewaschen, und auf einer Reibemaschine zerrieben. in Freiberg haben wir zwei Arten dieser Maschinen. erste Art gleicht einem grossen Krauthobel mit einem beweglichen Reibekasten, der sich auf einer etwas gerundeten Reibeisensläche hin und her bewegen lässt. Die zweite Art besteht aus einem liegenden 2 Fuss langen und 10 Zoll weiten hohlen Cylinder aus Reibeisenblech durch eine Handkurbel drehbar. Die Kartoffeln fallen durch eine senkrecht über dem Cylinder befestigte holzerne Lutte dem Reibecylinder zu und werden in derselben mittelst eines passenden Breter und darauf liegender Gewichte niedergedrückt. Letztere Art der Reibemaschine ist im verkleinerten Maasstabe diejenige. welche ich in meinen Beitrügen zur Erweiterung der Chemie, Freiberg 1804 in der Abhandlung über den Runkelrübenzucker S. 249 v. f. angegeben habe. Die zweite die ser Maschinen wurde bei dem umlaufenden Versuche gebraucht, und es verwendete ein Bergmann als Tagelohnet nicht einen vollen Tag zur Zerreibung der gedachten 4 Scheffel Kartoffeln, wie gewöhnlich gehäuften Maases. Mit einem Cubikmaase genan ausgemessen betrug das Volum der Kartoffeln 221 Leipz. C. F. Das Auswaschen des Mehles erfolgte wie gewohnlich und bedurfte noch eines Tages Zeitaufwand. Nach dem völligen Austrocknen erhielt man 84 Pfund gutes weisses Stärkmehl. Wenn uberhaupt das ganze Geschäft der Stärkzuckerweinbereitung die grösseste Reinlichkeit erfordert, so muss auch bei der Mehlbereitung schon hierauf Riicksicht genommen werden. So erhielt ich z. B. über Magdeburg ein Kartoffelmehl, welches etwas in das Grau schielte, und der von diesem bereitete Stärkzuckersyrup fiel anstatt blassweingelb, gelbbraun von Farbe aus.

Die Kosten bei der Zubereitung des Kartoffelmehles waren genau folgende:

12 --

4 Schessel Kartosseln zu dem Mittelps	reise	
d I Thir. der Schessel		4 Thir Gr.
2 Tage Arbeiterlohn		16
Feuerung zum Trocknen des Mehles,	ob-	_
gleich nebenher getrocknet		12
	S.	5 Thir. 4 Gr.

Der Rückstand von den Kartoffeln aus Parenchyma bestehend, diente angewärmt und mit etwas Schroot versetzt uls Futter für Kähe, und ist wenigsteus anzusetzen mit dem Werthe von

Verbleiben Kosten 4 Thlr. 16 Gr.

Mithin kam das Psund Kartosselmehl auf 1,34 Gr. zu stehen. Zu der Zubereitung eines sächsischen Eimer Weins (1 Eimer = 72 Kannen; 1 Kanne = 2 Psund Wasser L.G.) war es nöthig 72 Psund Kartosselmehl in Stärkzuckersyrup umzuändern. Da ich bis jetzt keine Veranlassung gesunden habe, mein Versahren bei der Zubereitung des Stärkzuckersyrups, bestehend in dem Kochen des Kartosselmehles mit Schweselsäure durch Hülse des Wasserdampses, im Geringsten abzuändern, so verweise ich die Leser in dieser Hinsicht auf zwei meiner Druckschristen, nämlich auf meinen Grundriss der technischen Chemie. Freib. 1815. S. 258, so wie auf die 1812 vorausgegangene kleine Schrift: Stärkzucker und Kastanienkasse.

Für Chemiker bemerke ich nur noch Folgendes als ihrer Aufmerksamkeit nicht unwerth:

Während der ganzen Siedezeit des Kartosselmehles mit der Schweselsäure entwickelt sich ein Wasserdamps, welcher mit slüchtigen Theilen des Kartosselmehles von einem eigenthümlichen Geruche stark angeschwängert ist. Er verliert sich zuerst in der siebenten Stunde, als in welcher Zeit sich die Umänderung des Stärkmehles in Stärkzucker ihrer Vollendung nähert. Da wir mit der Theorie der in Redestehenden Zuckerbereitung noch nicht ganz auf das Reine sind, so wirst sich die Frage aus: ob nicht das Stärkmehl

der Kartoffeln einen eigenthümlichen Rüchtigen Stoff, welcher durch die Schweielsäure entwickelt wird, enthalte? Der Process lieferte Hrn. Krause übrigens 72 Pfund eines hellen, blassweingelben, wohlschmeckenden Syrups, welcher vom Ende Mai bis Mitte Julius zur Weinbereitung aufbewahrt wurde. Auch bei dieser Gelegenheit muss ich bemerken, wie im Handel vorkommender Stärkzuckersyrup oft von einer dunkelbrauten Farbe erscheint, und, wenn auch wenig, bitterlich schmeckt, was durchaus nicht sein darf.

Die Kosten bei der Zubereitung des Stärkzuckersyrups

waren folgende:

1 Thir. 8 Gr.

72 Pfund Kartoffelmehl	4 Thir. 4 Gr Pf.
61 Pfund Schwefelsäure von Döhlen	li-10-
2 Tagelöhner zum Sieden, Klaren	
und Eindamplen	16
Steinkohlen zum Sieden und Ein-	
dampfen 🛊 Scheffel	6
Kalkstein von Lengeseld 8 Pfund	 2 →
S.	5 Thir. 15 Gr. 10 PL
An Gyps wurde erhalten:	
11 Pfund 28 Loth, den Centner zu	

Summa 5 Thir. 12 Gr. 10 Pf.

Diesemnach kommt das Pfund Stärkzuckersyrup zu stehen auf 1,83 Gr.

Im Julius 1827 schritt man nun zu der Weinbereitung selbst. Es wurden 72 Pfund Stärkzuckersyrup mit so viel heissem Wasser von 70° Reaum, verdünnt, dass die gesammte Flüssigkeit genau 72 Dreadn, Kannen betrug. Schon zuvor waren 5 Pfund entstielte Johannisbeeren, 5 Pfund dergleichen Kirschen und 5 Pfund Heidelbeeren, ohne die Kirschkerne zu zermalmen, zerquetscht, und es wurde diese Fruchtmasse sogleich in die noch 45° R. warme Stärksteckersolution, welche in ein Anderthalbeimerfass gegossen war, eingetragen, und das Fass auf den im Sommer wärmsten Theil des Hauses, den Boden geschaft. Man versahe

das bis auf 4 gefüllte Fass mit einem durchlöcherten Spunde, in welchem eine gekrümmte Glasröhre luftdicht befestigt and niedergehend in eine Schiissel mit Wasser geleitet wurde. Das Einsetzen des Spundes aber geschahe erst am 2ten Tage Morgens, als man bemerkte, dass die Gährung ihren Anfang nahm. Diese Vorrichtung diente sehr zweckmässig zu einer genauen Beobachtung der Gährung. Die Temperatur wechselte während der 29 Tage dauernden Hauptgährung zwischen + 25° und 15° R. als der niedrigsten. wie diese hüher wurde, ging die Gährung rascher, und zwar so, dass in der Minute 39 - 35 Gasblasen sich entwickelten. Bei niedrigerer Temperatur stiegen deren 8'-10 im der Minute auf. In den letzten 10 Tagen war das Maximum 17 Lustblasen und das Minimum 4 in der Minute. Dass dieser Temperaturwechsel der Gährung dieses Weines nicht nachtheilig ist, habe ich schon mehrere Male bemerkt. Nach Beendigung der Hauptgährung am 30sten Tage nach dem Ansatze, wurde der Inhalt des Fasses gelinde aufgerüttelt, und durch ein Haarsieb mittelst eines grossen Trichters in ein Eimersass abgelassen. Obgleich die Gährung etwas Verlust an Flüssigkeit nach sich zieht, so war dieser Verlust doch durch den Sast der zugegebenen Früchte ersetzt, und das Fass wurde ziemlich gefüllt. Man legte dasselbe nun zur Nachgährung in den Keller. Diese ist nach meinen neuen Ersahrungen (s. Hesperus) nöthig, um den obgleich noch geringen, Zuckergehalt des gewordenen Weines in Alkohol umzuändern, und erfolgt auch durch die noch in ihm schwimmenden durch das Sieb mitgegangenen Fruchttheile. Das Spundloch des Fasses wurde leicht mit dem Spunde bedeckt, und nun liess man den Wein ohne weitere besondere Beobachtung 11 Wochen lang ruhig liegen. entwickelte zwar etwas von dem Geruche der weinigten Gährung; jedoch nahm man kein Aufbraussen mehr wahr. Sohr selten hob, man eine kleine Probe aus, fand ihn daun immer angenehm von Geschmack, und nur bei der Bewegung ein wenig perlend, welches letztere aber am Fnde der 11 Wochen vorüber war. Bei dem oben gedachten Durch-

seihen blieb nach dem völligen Abfliessen mm eine steil Fruchtmasse zurück - welche Hr. Krause auf folgende einfache Art zu Easig anstellte, , Er nahm ein kleines Fast brachte den Fruchtrückstand hinzu und übergoss ihn mit 20 Kammen 50° R. warmen Wassers, wobei das Fass etwas über halb gefüllt wurde. Mit offnem Spandloche wurde das Fass auf den Boden gelegt, und nach 5 Wochen hatte sich ein vortrefflicher blassrother Essig, welcher dem Weineasig an Starke nicht viel nachstand, gebildet., Dieser Es, sig wurde am Michaelistage auf Flaschen gezogen, und gab die Ausbeute von 16 Bouteillen, welches etwa 12 wirklig chen Kannen gleich zu schätzen ist. Am 16ten Oct. 1827 wurde endlich der Wein auf Flaschen gezogen. dabei stattlindenden Vermessen ergaben sich 71; Kannen, also ziemlich I Eimer eines Weines, dessen Eigenschaften tolgende sind:

- a) Er ist von mittelrother Farbe, völlig klar und durchsichtig;
- b) von angenehmen Geschmack, ohne Siissigkeit. Einige nehmen den Geschmack für Tavelle; Andere für Bourdeaux; rheinische Weinhandler wollen ihn dem Affenthaler aus Baden gleich finden.
- c) Er erwärmt in ohngefahr eben dem Maase, wie die französischen Tavelle, und St. Giles.
- d) Den Alkoholgehalt desselben fand ich bei genauer Prüfung 13,92 pro Cent.

Es versteht sich übrigens, dass man mit dem Ansatz zu dergleichen Weine sehr wechseln, und Sorten von mancherlei Geschmack bereiten kann.

Folgende Uebersicht der Ausgabe und Einnahme bei der Zubereitung des Stärkzuckerweines, wird nun auch die ökonomischen Verhältnisse weiter darlegen.

Ausgabe.

72 Pfund Stärkzucker	5 Thlr. 12 Gr. 10 Pf.
5 Pfund Johannisbeeren	——————
5 Pfund süsse Kirschen	السب سند کند 🖰 🖰 تصد سعد 🔻
5 Pfund Heidelbeeren	2 6
2 Tage Arbeiterlohn	16
•	7 Thir. — Gr. 4 Pf.

Einnahme.

Ein Eimer Stärkzuckerwein 16 Bouteillen Fruchtessig.

chnet man die Bouteille des Fruchtessigs nur zu I Gr. 6 Pf., geht an obigen Kosten des Weines noch 1 Thlr. ab, d kommt mithin die Kanne desselben 2 Gr. zu stehen. *)

Schliesslich bemerke ich noch, dass auch im Königiche Wirtemberg durch die Centralstelle des landwirthhaftlichen Vereins ein Versuch über die Darstellung dieWeines nach meiner Angabe im Jahre 1827 angestellt
nrde. Die mir deshalb von Stuttgard aus mitgetheilte
achricht drückt die Zufriedenheit des Vereines mit dem
abrikat aus, rühmt es besonders, dass dieser Wein zufälin einer halbgefüllten Flasche lange Zeit gestanden, und
ch völlig gut gehalten habe. Dergleichen Urtheile aus
Teinländern selbst, können nur dazu dienen, Vorurtheile
Tmählig zu vertilgen und dieser Weinproduktion immer
ehr Beifall in nördlichen Ländern zu verschaffen.

In meinen obengenannten Erfahrungen S. 25 gebe ich die Kosten pro Eimer 6 — 7 Thlr. an, womit sodann die Berechnungen
des Hrn. Krause zu Gersdorf übereinstimmen.

Alkohol 23 AXXXII. Opinic Spirit of Spirit o	dicksten icksten nzweine mit
The ber dea Alkaholachmitmer merzig 10.12 frank Michael Weike. 10.12 Von Julie-Fontenziel. 11.12 Von Julie-Fontenziel. 11.12 Von Julie-Fontenziel. 11.12 Von Julie-Fontenziel. 11.12 Character Von Tentenziel. 12.13 Character Von Tentenziel. 13.13 Character Von Ten	en Untersu- nzweine mit r erhaltene
Jensteilen Weite. OB 12 Von Julie-Fontentill. OF 01 OF 01 Charactelente of the state of the	en Untersu- nzweine mit r erhaltene
Of 12 Of 01 Of 01 Of 01 Of 01 Of 02 Of 02 Of 02 Of 02 Of 02 Of 02 Of 03 Of 03 Of 03 Of 04 Of 04 Of 05 Of	r erhaltene
OF CI Com Julie Pontentie. (C) Changen von Brande an, der nur wenige Franchen den Kreis schlet Unterstellungen von Be	r erhaltene
Ch O'S Diese Arbeit schiefft sich an die frühere changen von Brande an, der nur wenige Fran den Kreis schief Unterstellungen wie De Oktobel Alexander (10:965 spielient) und jest	r erhaltene
changen von Brande an, der nur wenige Franchen den Kreis schief Unterstellungen von Be Ander Unterstellungen von Be Grüber Unterstellungen von De Gallshie will 19 gebig (10,965 spie George), und je	r erhaltene
in den Kreis skillet Unterstellungen vilgt. De Oktobel vill Allendig (10:965 spission), med jes	r erhaltene
in den Kreis skider Unterstehungen vilgt. De Oktobel vill 1984 (1985 spielient.), med jes	r erhaltene
MILSIM (1984) (10,985 spinson), mod je	
	كمستعدد الكر جرابات
wifte dremal wiedernoit,—geschah die Wieder	
velschiedenen Weinen, margetille Abweichung de	
Charlet. Es versteht sich übrigens von selbst,	
Ohollysen, so wenig als Mile Reiande'schen, nicht	
maig des Alkoholgehalten eintri Weinsonte für Jalle	Lehrgänge
Michen können, da die Weine desselben Ortes, j	e pach im
Verschiedenheit und dem "Alter, der Reben, nac	h der vor-
schiedenen Lage des Bengesmind je nachdem die	Witterung
Was Reisen der Trauben mehr wier woniger begi	instigt hat,
verschieden sind.	المبدد المبدد
Rousillonweine (Departement des Pyrénées - O	ricutales)
100 Theile Rivesaltes 11 20 julyiger gaben Alke	hal 23.40
(2.15) 79mindig8 omedia.	
10jähriger — —	21,60
	21,20
vom Jahrgange —	20
in Mittel	
Banyulls 18jähriger —	21,80
iid.	23,60
Stated annual beautiful training to the control of	23,10
to the table of table o	21,40
— — 10jähriger — —	21,40
- vom Jahrsmige	20,30
	•

	-
i Theile Collierve 15 hiefer galen Alkehol	28
	22,40
Sjähriger — —	21,10
101 10 20 20 20 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	
	21,62
	21,80
	21,10
vom Jahrgange	•
The transport of the thinking makes ment	20.48
the contraction of the distribution and an open of the contraction of	13 1
by (Department dell'hyde)	-alle sea
perhede Fitou u. Lendate 10ftir. gehor LAlkehal	
The tribe to the second state of the second section of the second	
menting to grown with Militarage among the services.	
A white the same was able to desire the time the	
west and stages are a feet that Militely taken are so	
agail <u>aí</u> alla g áil ann g ciú a llójainágan a d om haite ái re - a b	
Marie of the paragraph of the same of the	
The factories of the second of	
con // sib as have of businessimil some against a second	01.50
"Juligas Sigent . Bjöldiger - dwell i me t.	.O.s. Nifetim
A description	10.00
Attenuent over York Jahrgangapary or amille	10,20
	20,56
Narbenne Sjähriger	21,80
18 — voludepts — —	21,50
N	21
BE _ * - * * - * * * * * * * * * * * * * *	20,30
12 vani Sahirgange	19,40
12 Manarile Ithinings 23	19,30
	18,80
12' _ (aus der Ebene) die el	17,70
im Mittel —	19,95
iki Lezignan kojährigen	21
AS Propagation in the property of the pro	20,90
- vom Jahrgange -	19,40
A the Attendance of the Control of t	-

f.	•			:
· Sie	•	•		
- C	•		•	-
Tenneth A. III A.	The Roy Lorent	` '*#*	Skum en en en	
May Theod And	de There's	CT -9T/80	hede Coll	T 001 • 17
104 % — (aus			De Common of the Common of th	19,4
(!! E	managar			222
199,753 — CC1,663	entitlekel		ing: Stift 1	21,8
MARK	•	Alger m	has W wash	21,6
(i4-81)	vom Jahr		D	20,3
-		April 1903 -		19
	der Khane			17,8
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Japina.			20,4
the it — Car	casonne 8		igoropy	18,4
Charles ite	felle :	The second		•
	- von Jal	-	<u> </u>	17-
14 hi			fon Egg	15
Sin it	Yalli	Total	**	17,1
46 57	Tieller -	-a ospanata	e rother H	
The state of the s	(Departement	de THeran	162819.W	-
9 - 17 - 1	děję láliturer – zasa il	riger polygic		20,1
	4 6	سام چند		e, oi
7.	— vom Jahr	gange —		18,3
11 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Proping pri-) (1112-11)	17.
30 OF		Mittel		18,8
I I	Béziers Sjähr	iger —	gerendende.	19,9
	folia (- Constitute	19,6
-		gange aver	· · ·	18,6
- (aus	der Ebene)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		16.
3.5	im	Mittel	,	18,4
Mo	ntagnac 10ja	hriger and	squis 🔯 🕟	20
5 7	Togeth	72		19,8
(aus	der Ebene). v. J	ahrg. —) princerelli	18,1
•		Mittel		19,3
\$ 12.54E 4 4	Mèze 10jäl	riger —	• 	20
	19414 W	ती तः । जन्म	- ₁₃ ,	19,6
-	- vom Jah	rganga:~	Activity of many	18
(alk	s der Ebene)	Lilla a de	e <u></u> 'e 	16,8
1 100	m	Mittel	er might	18,6

100	Theile Collieuvre 15filegent gaden.	Alkal	i 19 ,10 .
``.		-	18,80
11	— - 5jägange —		17
112	- (aus der Ebenin's Haille Strangent	ئىت- ا	15,70
in it	** Mittel		17,65
INT 15:	- Lunel Spiniger -		20
UL IK	प्रवास्थ्रमाधी जन्म	-	19
	manual of the section	· ·	17,40
धद्य 💥	— (aus der Ebene) v. Jahrge	2 3-3-4	16
24 × №	levilla Mittel		18,01*)
(FS)	- Frontignan Wajdhisger Wallen		18,10
TS1	·	-	17,80
-4	- vom Jahrhange -		16
61		-	15,70
41 41	l'atti Ma Mittel		16,90
	- nother Heremitere Aith	Contract	13,90
STEP of the	- Weisser -	-	16,80
OT.CL	- Burgunder Transfer -	T	(6,70**)
19.80			16,10
18,30	- von fahrg.wg		15,70
.	to the second property and		14,90
08.8£	in all in		12,30
OC: CAT	zier- Sjähriger		12,10
19,60	im Mittel		14,73
18,60	Grave Glahriger -		14,29
_ar	Tidle of the second		13,60
18,40	im Mittel	— ,	13,90
1 05	tentile the same	<i>.</i>	14,10
08.64			•
OL est	Zjähriger		13,90
06,83	im Mittel	•	14

Brande fand nur 15,52 p. C. Alkohol, wahrscheinlich unter-

derweine zu erfahren. Brande fand derist nur 12,79 Alkohol. Ich fand bei zahlreicher Wiederholung meiner Verauche nie eine so geilluge Menge.

				_			
	Link,	Charge	gn-più	de Indial mains			
4**		- Link	-		Bulgille 1		
	'	/ ('[im Mittel		or, also	.112,25
- France	- rother	Champ	gner	mousseum,	· · · ·	nlites	12,20
•	+-	0.151	1	-	-	-44	1/11,80
-		(12,2)	, ·	To the second of	'mpan'	ORDERS.	F11,40
-		pr 53		im Mittel	-	148	ii. III
£-	- Tokay	ef U. L		-	79	dingues.	J/11,60
	*	201 TJ	D (F.		90. 20	Michael A	51.3
τ "	-			auxweine.		STATE	_
Er		TE Bo		direct.	gaben ,		
-	-	44,73				क्षांत्रप्रोहरू	. 16,80
who		11/2 30			TOIT	gr iffita.	14,80
+40	نسبيد ا	461F				न्द्राविधिः	, 14,60
Ŧ-		dinairer	vom -	lahrgange	-	-	12,90
1	Tar	_		_		_	12,80
T	-	_		-		-	12,40
				im Mittel			14,73
*	— T	oulouse	TOR	Jahrgange		-	12,40
	-			-	_		12,10
7				_		-	11,80
-	-						11,60
				im Mittel			11,97
1	Tobereici	ht des	an fi	tleren 2	Alkoho	lecho	Ztes
, `				sischen			
	Banyalls	dem	Maa	e nach	21,96	oro Cen	t.
	Rivesalte		-		21,80	_	
	Collinger		-		21,62		
,	Lapalme		-		20,93		
	Sigean	-	+		20,56		
	Mirepeiss	et	_		20,45		
	Salces				20,43		
	Narbonne				19,90	_	
					3		,

^{*)} Weder über Alter nach Gewiichs demeiben kounte ich mir geneue Auskunft verschaffen, da man in diesen beiden Paakten in stest betrogen wird.

198	Swins and Jam	Massa mach.	19.48 pro C	ent., a said
	ucale et Filou		19,70 —	to talk facts.
	ntagnac	lo vi te m	19,30 —	
. Ni	•		18.89, 77	
		 इसक्त - (0)ति ३.स	18,60 —	· • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
, ! M			18,40 —	
. I Be	_		18,10 —	
Lu	_	± कार् गिं का	17,65 to The	.1
	ontpellier	aning	17.22 —	
	rcasonne	નવાજમ દ્વારાજી :		
Fr	ontignan	distriction of the state of the	14.75	_
	irgunder waller	-		• • •
	rdeaux	-	14,73 —	
	ampagner	-	··· 37,20 —	
	oulouse		11,97 —	. •
1:2,	• • • • • • •	ao Jahrgan, w	เการ์ (การสนับสุด	. et d' -
4.4	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	•	·	 ·
,21	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	4		
14.	•	leville mi	4	
,CR		-	Touless te	
ă2,	6	All the second		s in the durant
(• •	· .	
11,			· •	production of a
11,	•	, sale mi		
22263	All obotenta	nittleren.	sicks does	Wei.er
	Herioc .	züsische 🗠	and the	
. ;	Carry Bridge	laase nath	Carolin . Alia	Bin
	186, 14	→ Brass.6.	saltes	Rive
	20,15	P d sale s	71740	Colli
		a ce.	~ાાં	aps. I
	Charles.	\ <u>-</u> -	iki	Exist.
	Committee of the commit	`	្រះបានសុខ	જાલંદી
	4 经基础	Ter, sue	i Sis	Salue
•	1M1 158	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	to later	Mari

าที่สารณีที่ องเขาเกล้า ๆ ว่า เพลาร์ก สารักแพรแก้ เกิดอก ๆ ที่เก็บ คราร์ก (คราร์ก (คราร์ก (คราร์ก (คราร์ก (คราร เก็บเทิดเกล้า แก่ง เกิด การ์ก (คราร์ก (คราร out due Baronschaft vier Mazzolaha soh Mörtel prasseriest an mashen scheckent enachus under Wasserbanen ein tees assays von Leinen von Santa ober the Santa (1944) A. Benta denes denes den Leinen von Leinen von

post for the state of the state

Die bis jetzt bekannten altesten Angaben über Bereitung des Mörtels bei den Römern findet man hei Marcus Porcius Cato"), welcher zwei Jahrhunderte vor Antang des Christlichen Zeitrechnung lebte. Er schlug Mörtel von 2 Mass Sand und I Mass Kalk vor und beschrieb des Beseiten Kehnzeichen, welche eine gute Kalksteinart und ein richtig gebrannten Kalk charakterisiren, beschrieb fer ner die Konstrukzion der Kalkofen etc.

Vitruvius **), welcher 200 Jahre später lebte, war ausführlicher. Er sah den Meersand für schlechter ang als denjenigen, welcher aus Sandgruben genorimen wirds jurch sagt! dass der von Ersterem bereitete Mortel langsamer trockne, und weniger Bestand habe. Uchrigens gah er denjenigen Sande den Vorzag, welcher auf ein weisses Tuch gelegt, dieses nicht bolleckt, Welolier rauh ist und einen stärkern Lant giebt, wenn man ihn in der Hand zusammendrückt. Er glaubte, dass der Sand durch ein längeres Liegen au der Luft sich verschlechtere. Reine Kalksteinarten scheint er file die dienlichsten gehalten zu haben. Zu Mörtel schrieb er I Theil Kalk und 3 Theile Saud aus Sandgruben, oder I Theil Kalk und 2 Theile Meer- oder Flasssand vor. Zu Verbeserung des Mörtels rathet er einen Zusatz von 4 Ziegelmehl an. Vitruvius war der Erste, welcher

^{*)} De re rustica, Cop. 15, 16 and 38.

^{**)} De architectura, Lib. 2, Cap. 4, 5, 6, Lib. 5, Cap. 12.

mit der Eigenschaft der Puzzolana den Mörtel wassersest zu machen, bekannt machte, und zu Wasserbauen ein Gemenge von I Theil Kalk und 2 Theilen Puzzolana vorschrieb.

Plinius *) repetirte blos was Vitravius gesagt hatte.

Nach Plinius Zeit bis zum Wiederaufleben der Wissenschaften in Kuropa scheint man sich blos mit den Vorschriften der römischen Schriftsteller begnügt zu haben. Wenigstens findet man im 15ten und 16ten Jahrhundert bei Leo Baptista **), Paladio Scamozzi in Italien und Philibert de Lorme in Frankreich einzig Vitruvii Angaben in Bezug auf Mörtelbereitung.

Später fing man in den nördlichen Theilen Europa's an, einheimische Surrogate für die Puzzolana aufzusuchen. Die Holländer griffen an deren Stelle zu ihrem Trass, d. i. ver-witterte Lava oder Wacke vom Rheinstrande bei Brohl im Rhein- und Moseldepartement. ****) Die Schweden versuchten zu diesem Zwecke gebrannten Alaunschiefer.

Der Bergmeister Quist****) fertigte eine Anzahl Zementgemenge und untersuchte ihre Festigkeit und ihr Verhalten im Wasser. Er wendete hierbei nicht allein Alaunschiefer, sondern auch verschiedene Laven und besonders Trass und Puzzolana an.

Professor Gadd *****) in Abo beschrieb 1770, 82 von seinen Zementproben, von denen 37 gar keinen Kalk enthielten, sondern blos Gemenge von Thon oder Gyps mit allerlei andern Stoffen waren. Die Schlusssätze, die er aus seinen Versuchen zog, sind vorzüglich folgende: Die festesten Zemente werden von Kalk, Eisen oder eisenhaltigen Erden, und einer gewissen Portion Oel erhalten. Ver-

^{*)} Naturalis Historiae, Lib. 35, Cap. 13. Lib. 36, Cap. 23.

^{**)} De re aedificatoria.

^{***)} Journal de Miner. T. 25, p. 363.

^{****)} Kongl. Vetenskaps-Akademieus Handlingar för år 1770 och 1772.

^{****} Kongl. Wetenscaps - Akadem, Handl. för år 1770.

The Site frame that the President of the State of the Sta

Zert bis zum Veredermitlich bingen na kol i 4. R. P. A. C.K. in Stockholm: out reducirdade as by our Amales 1824 for Aust khuin sho Stellie !! a week to sale we behleipilver of a samuel as be giabt chental ekannten ältesten Angaben üt PHENO, BROS a Römern findet man bei M. welcher zwei Jahrhunderte vo technung lebte. Er schlug phytts. in Nove sichen waren dien, welche eine gute Kalken & bis/4 Thesannten Kalk charakterisiren, kzion der Kalkofen etc. feels Fina I , welcher 200 Jahre späte Zemontmarer. den Meersand für schlei sen denkelbrauser Fast sterem bereitete Mortische Art gebraimte estand habe. Uchrigens mente Ziegelwehl orzug, welcher auf ein belle ist nielt steren bereitete Mortische Art gebraimte. halk ist nicht. st wolclier raith ist un that night mole wenn man lin in der Han ist ebenfalls of the dass der Sand durch ein l aphädlishe Kin wich verschlechtere. Reine K gchalten zu haben. Al anschiefer will bestellende ter Zement muger endet; bei gratchen Malli man **) Kigenschaften "fanden, die pha gmpf zu Wasserbauen machten.

^{*)} K. Vetensk, Acad, Handl, för 1773.

^{**)} K. Vetec k. Akad. Handt, för far /1818;00 v

him Berggen, Janier which has den Mir Leng Rocken in Ruchen, behannt machte, und zu Wasserkhlass daraus, menge von I Theil Kalk und 2 Theilen Puzzolanseine Eigen-

Plinius *) repetirte blos was Vitravi...

Nach Plinius Zeit bis zum Wiederaufleben der Achen senschaften in Europa scheint man sich blos mit " gelehrt, schriften der römischen Schriftsteller begnügt zwedingung für nigstens findet man im 15ten und 16ten Jahrhubsgänger hat. Baptista **), Paladio Scamozzi in Item und 1Manstlibert de Lorme in Frankreich einzig Viris fand zwer, ben in Bezug auf Mörtelbereitung.

Später fing man in den nördlichen Theilad fernet, dass einheimische Surrogate für die Puzzolana außes aus Kalk Holländer griffen an deren Stelle zu ihrem Trom suchte stewitterte Lava oder Wacke vom Rheinstrande fish zeien. Er Rhein- und Moseldepartement. ***) Die Schwert der Graften zu diesem Zwecke gebrannten Alaunschietz im Wasser

Der Bergmeister Quist****) fertigte eine ilke nachher mentgemenge und untersuchte ihre Festigkeit und sodann halten im Wasser. Er wendete hierleicht wünschte die Urschiefer, sondern auch verschiedenmer solchen Untersuchung Trass und Puzzolana an. hemischen Keimtnisse.

Professor Gadd *****) in Abo beschrätützt, an, sewohl seinen Zementproben, von denen 37 gar kn Wege zu sonhielten, sondern blos Gemenge von Thortücken davon in allerlei andern Stoffen waren. Die Schlusssät dass diejenigen seinen Versuchen zog, sind vorzüglich fol muten geschah, stesten Zemente werden von Kalk Eisen olich, dagegen gen Erden, und einer gewissen nucksta an harb nessen, welchte zu Wassermörtel erwiesen. Jenen Rückstand fand er dem Kieselsand und Thon bestehend, und so sah er dem

^{*)} Opuscula, T. 2, p. 229.

Narrative of the building and description of the Eddystons light-house, with stone etc.;

dese beiden Stoffe als die an. Welche den Morrel geschickt machen, unter Wässer zu erktüren. Zugleich aber hieft et er für eine Hauptsäche, dass der Kalk beim Bretiden eine rothgebe Farbe annehme. Sim wat un erficht jetzt, dans man mit unreinen Kalksorten und blosem Sandzusatze einen eben so guten Wassermörtel fertigen könnte, als der ist, den man von reinerem Kalke und Puzzoläna bereitet. Diese Beobachung verathaste ihn, unter den Zement noch Sand zu bringen. Aus zwei Mans gelöschten intigern Kalke. I Mans Trass oder Puzzolana und 3 Phass reinem Sande ert bei Eddystone nicht diesen, sondern einen Zement von gleit chen Theilen Kalk und Puzzolana in Er möchte als doch noch einiges Misätzuten gegen die Einmischung von Sand begen.

Ohngefähr um dieselbe Zeit ling man auch in Frankreich an, Untersuchungen dieser Art, jedoch woniger in
Bezug auf Wassermortel, vorzunehmen. Länge schon haute
man die Festigkeit des Mörtels in deu allen Römerbauen
bewundert, und glaubte, die Uraache davon in gewisser
Outtelen suchen zu müssen, die man ehemals bei der Mortelbereitung beobächtet habe.

Loriot publicieta 1775 ein Memoir *), i wazin en zo beweisen auchte, dass die Römer, zu. gewohnlichem Mortel von Kalk und Sand, nach ein: Viertel feingemahluen ungeloschten Kalk gebracht und diesen darunten gemengt hütten.

Viele repetirten diesen Versuch und unter ihnen vor züglich Guyton de Morvean. Zugleich schlag Letzte rer vor, statt den ungelöschten Kalk zu mahlen, lieber det gelöschten Kalk zu brennen, 'theils um die Arbeiter nicht dem schädlichen Kalkstaube auszusetzen, theils aber auch weil er gefunden zu haben glaubte, dass der Mörtel dabei noch mehr gewinne. **)

^{*)} Journal de Physique, T, 3, p, 321.

[&]quot;) Journal de Physique, T. 4. and 0, " ..

hannt gemacht hatte, kamen, Bay e's Untersuchungen *) heraus. Diesen war der Meinung, dass die Härte des römiachen Mortels blos, in der Art liege, wie man damals den
Kalk geluscht habe. Er glaubte das Verfahren der Bomer
mieder entdeckt zu haben., und gab au; man selle einen
Karb mit zerschlagnen, ungeloschtum Kalke füllen und ints
Wasser senken, bis oben das Wasser zu kochen unfahren
tenn den Kozh wieder aus dem Wasser ziehen, das überfüssige Wasser oblaufen lassen, und den Kalk in Tonnen
bringen, wo ar sich lüsche, zerfalle und sun zun Mortelbereitung fertig sei. — Guyton versicherte nachker, dass er
Kay e's Angabe geptlift und zufriedenstellend belunden hätte.

Die Ursache, wagum eigentlich der Mortel verhierte. war den Alten durchaus unbekannt. Sie wurde erst, in späteren Zeiten ergründet. Jose ph Black, Professer der Chemie in Edinburgh, zeigte, dass der Kalkstein Koltlensäure enthalte, welche durch das Brennen ausgetrieben werde, und Higgins **) ein andrer englischer Chemist forschte nach, ob die Erhärtung des Kalkes nicht vielleicht blos darin bestehe, dass derselbe aufs Neue aus der Atmosphäre Kohlensäure aufnehme, und sich so allmählig wieder in Kalkstein verwandle. - Aus den vielen Versuchen, die er deshalb anstellte, ersah ér, dass der Kalk sogleich zu Mörtel augewendet werden misse, nachdem er gebrannt sei, Er bemerkie ferner, dass solcher Mörtel, Welcher zu schnell sendknet, nicht hart wied, und dar der Sand den härtesten Theil im Mortel ausmacht, so solgerte er moiter, dass der Mortel up so fester werden musse, je weniger kalk in Verhältniss zum Sande man dabei anwende " achrieb daher such einen Mortel vor, welcher aus I Theil Kalk und 7. Theilen Sand bestehen sollte. Er wollte zugleich durch eine Analyse gefunden haben, dass, auch die Alten eine

^{*)} Recherches sur la preparation, que les Romains donnaient . teur chaux, Paris 1777.

^{**)} Experiments, and observations made with the velu of improving of composing and aplying nalcareous simeous etc. 1780.

gièiche Proportion beomethet hatten. — Ben Sand theile er bach der Gröbe in drei Klassen, und fand, dass derselbe, wenn man ihn mit Wasser anseuchte, i weniger Rain is vorher einnehme. Nach Higgins sollte der beste Mörtel aus 4 Theilen grobem Sande, 3 Theilen feine Bande, und aus etwas mehr als I Theil Kalk bestehen. Zu Perfigung eines Mörtels, auf den er ein Patent erhielt, gaber folgende Vorschrift:

Man wäscht Sand in fliestendem Wasser, siebt ihn durch zwei Siebe von ungleither Feinheit, trocknet ihn im Sommenstleine und 'mengt nachher 56 Gewichtstheile von dem groben mit '42 Gewichtstheilen von dem feinen. Die Gemenge wird in einen Haufen gebracht, und so lange mit Kalkwasser augefeuchtet, bis der Sand nichts mehr tlavon auftimmt. Dann setzt man 14 Gewichtstheile — mit Wasser bis zum Zerfallen besprengten — Kalk, nebet ben so viel weisser Beinasche hinzu, bearbeitet das Ganze auf gewöhnliche Art, und wendet den so bereiteten

Im Jahre 1777 machte Faujas de Saint-Fond in Tollion Versuche statt der italienischen Puzzolana vulkaniche Stoffe aus verschiedenen franzusischen Gegenden anzuwenten, aber seine Resultate blieben unbekannt.

Mortel sofort zim Vermauern an,

Gryton de Norveau, welcher jede Gelegenheit eigriff, die Chemie zu Vervolkkommnung der Mürtelbereitung zu benützen, erhielt von Bergmann Probe von dem Lema-Kalke, welcher schon oben als manganhaltig und allerhärtend im Wasser aufgesuhrt wurde. Sie veranlassten im zu Proben mit sechs unreineren Kalksorten aus Bourgogne, und die Resultate dieser Versuche bestimmten ihn zu Wassermörtel einen künstlichen Kalkstein vorzuschlages, welcher aus 4 Theilen Thon, 6 Theilen Braunstein und 80 Theilen Kalksteinmehl zusammengesetzt werden sellte.

Vier Jahre später gab Chaptal ein Memoire ") her-

^{*)} Observations sur quelques avantages, q'uon pent seurer des terres occeuses avec les môyens de les convertir es bruncage, et d'en former des pouzzolanes etc. Paris 1785,

baltige Thone und Schiefer statt der Puzzolana zu gebranchen. Die Versuche hierüber, die er zu Cette anstellte,
belen günstig aus, seine artifizielle Puzzolana war eben so
gut, als die italienische. Chaptal empfahl frisch gelöschten Kalk anzuwenden und die Löschung nach Faye's Mothode zu bewirken, sagt aber freilich nicht, welche Art von
Kalk gewählt werden soll.

Im Jahre 1800 begann Guyton *) eine neue Versuchsreihe. Er hotte einen Kalkstein von Metz auslisirt,
welcher 3. Procent Manganoxyd enthielt. Zeither hatte
Guyton, eben so wie Bergman, an den Einfluss des
Manganoxydes geglaubt, jetzt aber fing er zu vermuthen an,
dass eine bedeutendere Porzion Kiesel- und Thonerde nothig
sei, um überhaupt die Erscheinungen hervorzubringen, durch
welche die unreinen Kalkarten charakterisirt sind.

Fast zu derselben Zeit machte ein Englander bekannt, dass bei Boulogne sich ein runder Stein finde, welcher nach dem Brennen und Mahlen, ohne irgend einen andern Zasatz, einen im Wasser hastig erhärtenden Zement gebe. Er empfing den Namen Platre Cement **), und man auchte die Ursache zu seinem leichten Erhärten in einem Gehalte an Manganoxyd. Allein Drapiez entdeckte kein Mangan darin, sondern fand, dass es ein eisenhaltiger Kalkstein sey. Auch Smeaton hatte schon früher einmal einen Stein von denselben Eigenschaften gehabt. kannte aber seinen Fundpunkt nicht.

Versuche an, die den schwedischen glichen, gebrauchte für Puzzolana gebrannte Schieferarten, und arhielt ganz zusriedenstellende Resultate. Er saud indess, dass der gebrannte Schiefer dann nicht die Puzzolana ersetzen konnte, wenn

^{&#}x27;) Anales de Chimie, Vol. 87.

[&]quot;) Journal des Mines, Vol. 12,

^{***)} Recueul des rapports et observations sur les experiences faites n Cherhourg pour remplacer la Puzzolana dens les constructions hydrauliques, 2 Ed. Paris 1805.

durch Schiefer nicht verbessern. Seine Versuche wurde 1806 und 1807 in Paris, Havre und Roven *) repetirt und fortgesetzt.

Im Jahre 1808 Las Sage im fransösischen Institute ein Memoire ** vor, worin er, nach voransgegengenen Venue chen, den Grad von Restigkeit zu bestimmen auchte, weiten Mörtel von verschiedenen Kalksorten durch Zusätze von allerlei Stoffen aus den drei Reichen der Natur erlangt Die merk würdigste von seinen Angaben ist die, dass ein Gemenge von 2 Theilen geloschtem Kalke und 3 Theilen Kreide zu einem solchen Grade erhärten soll, dass man meliren kann.

Vor einigen Jahren publizirte Vicas ***) das Bern tet vieler Yersuche mit Mirtel und Zement. Von den man nichfaltigen Erfahrungen, die er gemacht, und weicht sämmtlich die grösste Aufmerksamkeit verdienen, will ich die vorzüglichsten anfichten. Er theilt den Kalk hauptsacht lich in reineren (chaux grasse) und unreineren (chaut maigra). Der letztere, giebt einen Theil seines in sich hale tenden Wassers wieder ab, wenn er bis zur Konsistens eines flussigen Breice mit Wasser geloscht, und unter Wass ser gesenkt wurde; nimmt aber wieder im Gegentheil eine neue Portion day an auf to menn man the blos mit, so wiel Wasser behandelte, dass sich pur ein dicker Teig bildete Ka musa fulglich . T. sagt Y Lont - nine, Mittellausistens geben, hei welcher die Kallemasse weder Winder absielt nogh mehr davon aufnimmt. Die reinen Kalkarten dageger saugen unter gleichen I mstanden mehr Wasser auf, als sie verdichten konnen, lassen aber das überflüssig aufgenommene nicht wieder fahren. - Unter den freunden Bestandtheilen des Kalkes konnen - nach Vicat - Eisen- und Man-

^{*)} Duexième Requeil de divers Memoires sur les Puzzolanes gamrelles et artificielles, par M. Gratieu Le Pere. Paris 1807.

^{**} Des Morders ou Cimens, par M. Sage. 1809.

^{***)} Recherches experimentales une la Chaux de soustruction etc.

ganoxyd, thite Wachtheil für den Mörtel entbehrt werden. -Br setzte Künstlichen, 'zu Wassermörteln brauchbaren Kalk zissainmen, indem'er remeren Kalk freiwillig Zeflallen liess, and nachher, nach dessen minderer oder grösserer Reinheit, wat 6 bis 20 Prozenfeit Thou oder Ziegelmehl vermengte, deven Ballen formitte, 'und diese hierauf auf gewöhnliche Weise Bramite. - Als er 33 bis 40 Prozente Thon nalus, Bess sich der gebrannte Kalk nicht löschen, gab aber einen Zement, Welther behr schwell im Wasser erstarrte. - Wenn gewöhnlicher Kalk schichtenweise mit Stein- oder Holzkolilen m'einem kleinen Ziegelofen gebrannt wird, und der mit der Asche niederfallende Kalk wieder mit nenen Kohlen auf den Ofen gebracht wird, und man 86 15 -20 Stunden damit fortfährt, soll ebenfalls ein Kälk erhalten werden, welcher sich nicht löscht, und eine im Wasset hastig erlärtende Masse giebl. Vient probirte dreierlei

"I') Löschung auf gewöhnliche Art, flutch Begiessen mit

2) Löschung durch Einsenken in Wasser auf einige Sekunden. Der Kalk wird, noch ehe er zu zerfallen anfängt, wieder fierausgenommen, und löscht sich dam durch das eingesogene Wasser.

3) Freiwillige Löschung; indem der Kalk Feuchtigkeit

anzielit, und von selbst' zerlällt.

Er intersichte die Kalkhydrate, welche bei allen drei Löschungsmethoden erhalten wurden, und fand im Allgemeinen, dass diejenige Methode, welche den Kalk am volkständigsten zerdteile, das härteste, und am meisten zusammenhängende Hydrat gebe. — Nach ihm könden Hydrate der reineren Kalkurten, nachdem sie am der Luft kohlensäme aufgenömmen haben, so härt werden, dass sie sich poliren lassen; die Hydrate der unreineren Kalksorten dagegen bleiben in der Luft spröde. Ganz entgegengesetzt sei aber das Verhalten unter Wasser, wo sich die reineren auflösen und die unreineren erhärten. — Er fand, dass eisenhaltiger Thon, Steinkohlenssche, Schiefer und Basalt unglei-

che Brenngrade erfordera, mit mot dem Kalke den bester Mörtel zu bilden, und dass die Proporzion von Kalk gach des Letzteren ungleicher Reinheit veränderlich sein Gebrauche man reinere Kalkerten, so diida man davon cher an wenig als zu viel nehmen. - Die Arts, den Kalk zu Jöschen, fand er von bestamtem Einflusse auf die Qualität des Müctels. Reiner Kalkawird am besten, wehn man ibn von sich selbst zerfallen länst, wird schlochtens wegn man ihn durch Eissenken in Wasser, und noch schlechter, wenn wan abn auf gewähnliche Weise löscht. Bei unreinem Kalke verhält es sich umgekehrt. — Es ist merkwürdig, dass die reineren Kalkarten dann branchbarer zu Wassermörtel werden sal-Ien, wenn man sie auf einer, gegen Regen und Wind geschützten Stelle, lange Zeit der freien Luft aussetzt. - Die Beimengung solcher Stoffe, welche kräftig anf das Verhäften des Mörtels im Wasser wirken, ist nur bei reineren Kalken gut, soll aber achaden, wenn der Kalk an sich schon im hohen Grade zu Zement brauchbar ist. - Bringt man alle Kalkarten nach ihrer Anwendbarkeit zu Wassermörtel in eine Reihefolge, so dass der dazu tauglichste Kalk das erste, der dazu am wenigsten taugliche das letzte Glied bildet, und stellt dann die Zusätze, ebenfalls nach ihrer Wirksamkeit, aber in umgekehrter Ordnung darunter, ac erhält man einen Ueberblick von den unter allen Uniständen richtigsten Zusammensetzungen. Der zu Wassermbrte brauchbarste Kalk kommt dann über den reitten Sand, und der undienlichste, d. h. der reinste, über die beste Puzzolana zu stehen. Der Mörtel von unreinem Kalke soll eher. sein Maximum von Härte erreichen, als der von reinen Kalke. - Vicat sieht librigens die ungleiche Feinheit des Sandes nicht für gleichgiltig an, sondern stellt in dieser Hinsicht folgende Verhältnisse auf:

1) für unreinen Kalk

1 feinen, 2 gemengten und 3 groben Sand;

2) für Mittel - Kalk

1 gemengten, 2 feinen und 3 groben Sand;

3) für veichhaltigen Kalkmin tong in it is a grobben of 2 germangten and 3 fainen. Stade Ver einigen Jahren untersuchte Bucken ni*): den Zement'chies alten Festungubation, Wyroberg, and fand ihn wen felgender Zufandnensetzung de po Go in the me dines in in 180,00 p. Go Editealkinleger Kieselsand og agreet in de at 11,17 -Metallisches Risen mit einer Spur Kupfer . 61,81. - Samerstoff read continuities of the particular, 127,02 . -isci darcia in Kalko verhali " 100,00 p. C. Auf diese Analyse begründete er folgende Zementbildungen, welche auch ganz hart und völlig wasserdicht murden, und die er, bei Wasserbauen zum Verstreichen der respondent toll men bei [] 6 Theile, Eisenfeilspähne geglühter Kieselsand Mit Wasser bereitet. 1 - ungelöschter Kalk March Jellouge rate : he with the 6 Theile Eisenfeilspähne geglühter Kieselsand 1.5 Landing Töpferthon անության հանու գոր այր ու <mark>3.</mark> ակվայժում բաց 6 Theile Eisenfeilspähne Mit Besig bereitet. Kieselsand Bei Anlegung eines Kanals in Nürnherg nahm auch Schwarze **) Gelegenheit Versuche über die beste Zunammensetzung des Mörtels anzustellen, und machte 1818 das Begulat davon bekannt - Er hatte beobachtet, dass 1 Kubikfuss Sand 0,388 Kubikfuss Zwischenraum in sich habe, und dass die gelöschte geschmeidige Kalkmasse sich

beim Trocknen von 622 zu 452 zusammenziehe. -

^{*)} Anzeiger für Kunst und Gewerbfleiss im Königreiche Baiern. 2ter Jahrgang 1816, Pag. 365.

^{**)} Kinst- und Gewerhsblatt des polytechnischen Vereins im Königreiche Beiern, 1818.

von ausgehoud, wendere Schwarze des neinem Närtel nun gerade so viel Kalk und Simil au, dass in dentstrucknen Mörtel die Zwischenrikunie des Sundes just vomblake masgehielt wurden. Auf diese Priv versichert er uhne Zutan andrer Steffe, einen ausgewichner ginen Mörtelverhalten zu haben. Zumi Verstreichen der Rugen empkelikt er, ktantales Sändes, Ziegelmehl unter den Kalk zu hehment haber unch ohne Ziegelmehl will et ein schnolleres Wittigen des Mörtels dadurch erzielt haben, dass er Sänd mit Anden Kalke erst zusammen gearbeitet, das rückstundige Drittheil des Kalkes dagelgen etst mitetzt, als trecknes Mehl, nabhgebricht wurde.

Bei Pun de Corent findet sich ein von der Natur geschaffnes Wasserreservoir. Ein natürlicher Zement fügt don
den Konglomerat zusammen, woraus es besteht. Drapiez
untersuchte jenen Zement, und fand durin folgende Bestandtheile:

meb nor sted Kehle of the set Journal do not don't

who has stad if the mild selection to the mild and deal with a distribution of the mild and the mild selection of the mild selection

Dieser Analyse nach waren Veberrette von irgend bit nem organischen Körper in dem Zemente entlichten, und dieses führte Drapiew auf die lifer, Theer enter den Montel zu bringen. Seine, in Grosse gehenden Versuche geben auch ganz befriedigende Resultate. Das Verfahren, welches er einschlag, wart

Chaile augulöselser Kalk wurden mit einen hinlänglielten Quantität Wasser befruchtet, und zwar am liebeten
mit stelehem, verimen animalische, und vegetabilische
Estelle verwest aumm. Nachdam die Masse his zur Konmitten wirtes dickem Breies durchanbeitet worden, mengte
mant! Theili Theer und indetzt noch 4 Theile Sand damant! Theili Theer und indetzt noch 4 Theile Sand damant der der Allen opelenale, und recht gut durch, und
metzteldahei unch und nach, and verziglich zuletzt, so
mitel gelösehten Kalk dazu, als man von einem Theile
megebeschten erhalten hatte d. Fügte man himieher noch
von allen zeither gekannten Zementen.

Ausser den hier aufgeführten Schriftstellern giebt es war noch mehrere, die über diesen Gegenstand geschrieben haben, allein der grossere Theil von ihnen entlehnte entsveder seine Angahen von andern, oder gründete sie auf Raisonnements, welche nicht hinlänglich durch Erfahrung erprobt waren.

Nachdem ich hiermit das Hauptsächlichste von dem inrchgegangen hätte, was mir aus der Geschichte der Mönselbereitung bekaunt worden ist, führe ich schlüsslich nun woch die Hauptpesultate meiner eignen Untersuchungen über iesen Gegenstand auf. Ich schopfte sie theils aus specielten Prüfungen der Kalksorten, welche man beim Baue des Götha-Kanals anwendete, theils aus einer Menge sich weiter erstreckender Versuche, von denen die wichtigsten. zu grösserer Sicherheit, mehklich repetiet, und von Zeit zu Zeit met sich verglichen wurflen.

Fast Alles welche sich mit Prüfung der Tanglichkeit mgleicher Kalkerten zu Wassermanerungen beschäftigten einender überein dass nur die unreinen Sorten hierzu dieulich eind.

Auch ich habe dieses bestätiget gefunden.

Gleichwohl giebt es Viele, welche glauben, dess der Kalk hierzu um so empfehlenswerther sey, je mehr Reinheit er besitze. Es rijhrt dieses wohl von zweierlei her. Erstens loigert man leicht so, weil vetter Kalk einen zäheren und geschmeidigeren Mörtel giebt, und man nicht untersuchte, ob derselbe sich auch besser im Wasser erhalte, all ein, dem Anschen nach weniger zusammenhängender, so wie er von unreinen Kalksorten bekömmen wird. Zweitens mag man sich aber auch hierbei zu viel von öktnömen achen Rücksichten leiten lassen, indem man findet, dass reitener Kalk mehr Sandversatz erlaubt, und dass, wenn mit ihn löscht, von ihm ein größeres Quantum gelöschter Kalk erhalten wird, als von unreinen Arten.

Es ist jedoch nicht leicht genau zu bestimmen, wie viel von einer Kalkserte angewendet werden darf. Man kann nicht jeden Kalk erst chemisch analysieen, und überdiess habe ich nicht einmal weder von des Steines Kalkgehalt, noch von der Art der fremden Bestandtheile, und ihren relativen Broporzionen mit Zugerlässigkeit auf die mehrere
oder wenigere Tauglichkeit des Kalkes folgern konnendenn, nachdem der Stein gebrannt ist, enthält er oft weniger freien Kalk als er, der Berechnung der Steinanalyse zu
Folge, enthalten sollten weil ein Iheil der Kalkerde noch
Kohlessäure besitet, und ein anderen Theil sich mit des Steinet fremden Bestandtheilen versiniget hat.

Es ware also nur der freie Kafkgehalt ich gebrausten Kalke, nach welchem man sich zu richten hütte, nhee, obgleich die weniger kalkreschen Arten in der Stegelodie des sten sind, so steht toch ihre Güte nicht du sinest gennen Verhaltnisse zu dem freien Kafke!

Der Kalk von Kinnekulle und der Kalk vom Hunneberg enthalten Beide nach dem Brennen eiren 63 Prozents freien Kalk, dennoch ist der Erstere eine sehr gute Art während der Letztere untauglich ist. Kinnekulle's Kalk ist ferner vor und nach dem Brennen reichhaltiger als Omberge Kalk, dennoch giebt er einen bessern Mortel als Letzterer. Der Kalk von Fülhagen dageged enthält gebrannt und ungebrannt viel weuiger Kalk als der Omberger, und giebt ebenfalls einen bessern Mortel als dieser.

Die fressiden Bestandtheile des Kalkspeins sind gewöhnlich Kieselerde, Thonerde, Eisenoxyd, bisweilen auch Manganoxyd und Talkerde, und es ist wahrscheinlich, dass dieser Stoffe relative Quantitäten ein zuverlässiges Kennzeichen von der Güte des Kalkes geben können, obgleich mir es noch nicht gelang, dasselbe zu finden. Es hat mir geschiemen, als ob Kieselerde, wenn sie unter den fremden Stoffen des Kalkes verberrscht, dem Mörtel mehr Härte gebe, als ab Thonerde weniger zur Verhärtung des Mörtels, wohl aber zu dessen Ausdauer, im Wasser beitrage, und als ob Kisenoxyd, Manganoxyd und Kalkerde ohne irgend einen Einflüss auf den Mörtel wähen.

Alle jene Stoffe sind indess nicht sewohl in ihrem isobiten Zustende, schtden wahrscheinlich chemische Vereitigungen, deren Natur indess schwerlich sich dorch die Andlyse des Kalksteins ergründen lässt. Das Einzige, was ich dit Sicherfteit über den Richuss jener Stoffe auf den Mörtel unsgemittelt zu haben glaube, ist, dass der Kalk um vobranchbater zu Zement ist, jemehr die Beimengung den Bissern Charakter von einem Thoue trügte.

The Allgemeinen fand ielt, dass lagerweise liegende, zur Vebergangsformazion gehörige Kalkarton, mit mattem Bruche, zu Westermörtel brauchber sind, jedoch in ungleichen Graden. Dass, ferner Kalkateine mit körnigem oder Arystallinischem Bruche, fast ohne Ausnahne nicht dazu nürzen. Desgleichen auch nolche, welche weisse Farbe und einige Durchscheinheit haben.

Die besten Kalkarten sind die, welche zwischen Thonoder Alemschiefer liegen, und ohngefähr dieselbe Farbe
wie der Schiefer besitzen. Sie mögen übrigens ordentliche
Leger bilden, oder in einzelnen Stücken vorkommen. Hierher gehören auch die bituminösen Kalksteinballen.

Auch aus dem Aeussern des gebrannten kalkes kann man oft auf seine Qualität schliessen. Je mehr sich desten Varbe dem Weissen nähert, je schlechter pflegt er zu sein. — Kalk, welcher sich beim Lüschen augenblicklich bar. — Ein gutes Zeichen ist es, wenn der Kalk nach dem Begiessen mit Masser langenm warm wird. — Je weniger voluminäg der gelöschte Kalk, oder eine danne wird Wasser begeitete Masse avird, deste beser ist er ein de

Kalk nicht vollkommen verlällt mind die Stücken, die sin ganz erhalten, hart sind, inwendig aber nicht glasartig et scheinen. Gewohnlich findet dieses, bei solchen Kalkarten einer deren fremde Restandtheile, big Ligenschaften eine Thones haben. Solche Stücken gebou elt Zement, welche hastig noter Wasser erstaurt, midwich nechhen nicht wieder auflöst.

Geneigtheit des Thons nach dem Brennen und Palverstiere im Wasser zu einer ziernlich lesten Masse magnanenzubacken. Das must um schwolkinmenen geschehen verst das Thonpulger zugleich mit einem Korpen terbunden int der es gleichgem zugammenleimt. Kint salchar Bindestoff in hier der Kalk. Tritt dabei nun der Kalk ein dass der Thon welcher, hier den fremden Bestandtheit den Kalken aus macht, nicht zu leicht schmelzend ist maber auch nicht zu leicht schmelzend heiten der helb nicht seine gene nicht den Kasse beider Können heit dem Kalkung num Zusammen hacken im Wasser behält, und der Kalkunicht atine ganze wasserbindende Kraft verliert. hat der Kalkunicht atine ganze wasserbindende Kraft verliert.

Gewisse Kalkarian halten Neigung nuter dem Brennet zu schmelzen. Diese geben gewähnlich acht guten Miertele aber seine Bereitung ist oft, beschwerlich weil dem der Kalk durch des Löschen nicht zu dem hintanglich feinen Mehle gebrachte werden kanne. In auch wast die Verglasse

ng-botchon-Mailtonean, sugilifican, enoughing vent, hat bosses

Die meisten Kulkerten-laben gewöhnlich ziemlich gleishen apenifischen Gewicht; namlich im Durchschnitt 2,73
der das spro. Gewicht des gebrannten Kalkes hann gleichmohl deinstutigleich sein. — Je weniger ein gewisses Maas
pulverisirten; ungelöschten Kalkes wiegt, deste beasers:

Mörtel habe ich davon erhalten.

Sollæ dipets immer eintressen, was nöher untermeht zu worden vordiene, so sünde sich samach eine leichte Mothode des Qualitätsverhältniss der Rukkroton zu bestimmen.

The ist gewills with glifthgilling, ob der Kalkstein stäpter oder schwächer gebraupt wird; allein die Versuche die ich dmübele angestellt, inden mit keine recht bestimmt beschendete gegeben mit die der der der der

whole glashe indess gofunden suchaben; dats nan in Andrege ein gehindes Feuer geben, dieses allendhlig verstärken bei aber niles zo éinfichten misse, dass der Kalk to deichformig wie möglich gebrantet werde, des ogsler der balk mach dem Bronnen aussah, desto beseit weigte er sicht. Diojenigen Kalkarten, welche leicht schmelzen, waren wie tehan dement der kalkarten, ihr benigter glasartige Theile eie durch den Kalk erhielten, die tis Applicate eie durch den Kalk erhielten, die tärkeren Bronnen schenert werden sollen, konnte fich nicht prüfung wait der mie erst neuerlich bekannt wurde,

grossen Einfluss auf die Qualität des Mörtels. Niemals darf dan su Wassermörtel solchen Kafk anwenden, der auf gesämliche Weise gelüscht; und dachher lange dem Zutritte der Luft andgebetet wurde; denk in diesent Palle trocknet der Zement viel langeamer, steht selten im Wasser, und fellen leicht wein Proste, worzäglich demir die Maitering nahe im Herbste verrichtet wurder der den den Maitering nahe

Nicht gleichgiltig ist die Ast, den Kalk zu Teschen. Ficat's Angebe, dass die jehige Loselmethode die beite min hel moleken der Kulk am spinstehusttheilt wird, Balzigkeit dep Massyassersomer om to a to the

Gebranater Thomas . It Ing

Dieser gewährt ziemlich denselben Nutzen, wie der Alaunschiefer, und kann dessen Stelle vertreten. Es ist in dess zu untersuchen, ab nicht doch wohl die meisten Kallegen mit Schiefer bessern Zemant als mit gebranntem Thomaseben.

white Tour II Liegolmohl.

Am besten ist das von Dachziegeln. Es thut natürlicher Weise dieselbe Wirkung, wie gebraunter Thon.

Ich, habe nicht so grosse Quantitaten Puzzolana gehabem selbst ihren Nutzen prufen zu hönnen, er ist indess durch eine allgemeine Erfahrung hinlanglich, erwiesen. — Noch eine allgemeine Erfahrung hinlanglich, erwiesen. — Noch eine Alaunschiefer hat. Ich habe einigen Grund dieses zu glauben. Mit Alaunschiefer konate ich den Mortel aus reine Kalksorten nicht verbessern, mit Puzzolana ist es, wie Andere gefunden, gelungen. — Der Mortel beim Dockenbare im Cantecnome erwelcher aus (noch weichtalugem) Gestlande Kalk and Puzzoland bereitet wird wintereit dessentate der Mortel den den sein von beweichte wird winteren und Alaunschiefer erhielten und Alaunschiefer

dan Zomenterübertraffen, densen man sich beim Götha Kantale, hediebet, und zu derdebem anteinere Kälkerten anget werdet werden, die, nach dem Brunnen nie über 63 bis 66 Prozente, wald aber old nach viel wenigen Kalk besitzen?

den Sand weg, ich aber habe zu meinen grössern Verane chen stets fiend mit dem Aleumschiefer zugleich angewendet.

gewähren nicht den Nutzen, dass sie angewendet, zu wart den verdienen.

The state of the s

habe ich bei einigen Zementgemengen versteht; aber wenig Vortheil davon bemenkt.

the the county of Branch singless sufficient rosofts

Dieser hat sich in den letzten Versuchen eben so unwirksam wie vorher erwiesen. Ein Theil des Mortels, wo der Braunstein ohne Alaunschieler eingemengt wurde, nahm, obgleich er einen ganzen Sommer Zeit zum Trocknen haue, so viel Wasser in sich auf, dass er im Winter zerfror.

Mehrere haben ihn sehr rekommandirt, da aber schon mit wohlseileren Mitteln das äusgerichtet werden konnte, was ich vunschte, so bin ich noch nicht dazu gekommen, damit gründliche Versuche anzustellen. Kin Zusatz von metalhischem Eisen durtie indess zh Fugen Zement sehr mittel und zu probren sein. Im oxydiren Zustande wirkt wie aus Vorigem erhellet — das kisen nicht merklich ant die Vuslität des Mörtels.

The et an Mörtels werden die Bestandtheil des Mörtels von Binigen ingerihmt, von Andera wieder als schädlich vorworden ich habe immed Misstramen gigen Einstelnden dass ein gewissen Zusatz daven wohl brauchbar sein kannet und zwar und deshalb, weil er von dem kanststehen Kalke dekemponirt wird, und Letzterer dadurch einen grösseren Zugang von Kohlensdure, ab durch die blose Almosphäriserhält.

Bei meinen Anwesenheit auf Gottland horte ich von einem aus Theer und Kalk zusammengesetzten Zemente sprechen, welcher vormals angewendet, und mit der Zeit

	Z		nzolnon Be	Clicken T			, 500
	•	1.	Base des	Carchie-17		44	Ū
•			A TO	I.	,•	. He 4	. 4 4

Der Kallistein ienthält

88,00 Protent kohlensauren Kalk

1,89 - kohlendaufes Disenoxydul

0,90 — Eisenoxyd

3,26 — Thonerde Kieselerde magna as

Der Gehalt an reiner, freier Kalkerde im gebraumten

Alaunschiefermehl 5 -

b) Ungelöschter Kalk 4 — Sand 6 —

Alaunschiefermehl 5 -

2,

Zu Zement aus Fålhagen's Kalk.

Der Kalkstein ist von rothbrauner Farbe, erhält vor dem Brennen 50, nach dem Brennen 20 Prozente Kalkerde, übrigens vorzüglich Kieselerde nebst Eisenoxyd und wenig Thonerde und Manganoxyd. Er giebt Mörtel von ungewöhnlicher Härte, hat grosse Neigung zu theilweiser Schmelzung, und muss deshalb nach dem Brennen erst gemahlen werden, ehe er sich löschen lässt.

a) Ungelöschtes Kalkmehl 1 Maas Sand ½—

b) Ungelöschtes Kalkmehl 4 Maas Sand 2 —

Alaunschiefermehl 1 -

BROOM CARGORISE AT BUILDING AND CONTRACTOR CONTRACTOR STATES

Zu Zement von Borenshutt's Kalk.

Der Kalkstein ist von grauer Farbe und enthält gebrannt 52 bis 56 Propente freien Falk.

Ungelöschter Kalk: 4 Mais A. A.

KS 50 ProBent koblensarren busk

design an Altenschieferstehl 1 -48 4

0.30 Eisenoxyd 3.26 Thonerde

Zu Zement aus Hustyfjöl's Kalk.

Der Kalkstein ist von grauer Farbe und enthält gebrannt 55 Prozente freien, reinen Kalk. Giebt guten Zementunnung mi ahradis A rosail, ragion as dada, ragi

Ungelöschter Kalkmespriden norie tei die de

as Amd & ertallner Kalk Amaas Amad & Line Alamashiefermehl & Line & Line

Alaunschiesermehl 5 -

6) bage liechter Kalk 4 --

Sand - finish

Akamschiefermehl 5 -

2.

Zu Zement aus Falhagen's Kalk.

the Callery Et con rothbraumer Robe, whalt vor does throngen 50, nach dem Brennen 20 Progente Kalkerdighbygens vorzüglich Eiseselerde nebst Eisenoved und wenig Phoneede und Manganoxyd. Er giebt Mörtel von ungewichtelicher Beite, hat grosse Neigung zu theilweiser Schmelzung - and moss de halb nach dem Brennen erst gemahlen werden, eine et sich inselhen lässt.

es) diagolisches Kalkwell & These bond

6) Hogothichan & Manth & Mary

\$ 1981 A

Ueber die Bestitzieng der hitamikusen Ralbittinkugen

siebe i weerlen, mocini, chemile a receive

Prof. G. E. PASCH in Stockholm.

Auszugsweise aus Jern-Kontorets Annales 1824 übersetzt

we been son what, divide the some of a few free deep der Amor Amore phase we think a some Amore Amore, which is a

Alle Arten bituminöse Kakksteinkugeln sind zur Pluve ker's Zemente nicht bratchburg und sehr schwers ist es, aus äussern Kennzeichen bestimmt zu entscheiden zu welche dazu benutzt werden können; und welche ziehtelben,

Die allgemeinsten Kennzeichen weit einer guten Art aude

- 1) Der Stein muss schwarz oder schwarzgrau zwilden be sein;
- 2) muss matten Bruch, ohne Zeichen krystallmäscher oder körniger Textur haben;
- 3) muss Härte besitzen, und sich schwer zerschlagen lassen;
- 4) muss schalige, scharfkantige Bruchstäcke, fast wie Feuerstein geben.

Bisweilen zeigen die Kugeln im Bruche parallele der konzentrische Ränder von lichterer Farbe. Im Mittelpunkte haben sie oft eine Höhlung, welche mitunter leer, häusger aber mit Kalkspath oder Stinkstein ausgesüllt oder überkleidet ist.

Alle diese Zeichen können aber unsicher sein, da sie sich nicht immer vereinigen. So kommen z.B. in einer Thonschieferschicht auf de. Ladegaards-Insel bei Christisnia schwarze Kugeln vor, die, dem Ansehen nach, der bei Motala zu Zement angewendeten, so gleich sind, dass man sie schwerlich von einander unterscheiden kann, die aber einen so geringen Kalkgehalt besitzen, dass Letzterer beim

Brennen total mit den übrigen Bestandtheilen zusammenschmelzt.

Kugeln, welche im Bruche krystallinisch sind, sind durchaus untauglich. Auch solche, welche sich unter dem Hammer lose verhalten. Ein bedeutender Stinksteingeruch, welcher sich zeigt, wenn zwei Stücke gegen einander gerieben werden, möchte ebenfalls mindre Brauchbarkeit andeuten.

Die sicherste Probe ist, dass man einige Stücken mit anderm Kalke im gewöhnlichen Kalkosen brennt, und sie nachher von selbst, durch die Wirkung der Feuchtigkeit in der Atmosphäre zerfallen lässt. Zerfallen sie vollständig, so sind sie wahrscheinlich untanglich, im entgegengesetzten Falle aber sucht man die harten Stücke aus, pulverisirt sie, und bearbeitet sie mit Wasser zu einer geschmeidigen Masse, welche gleich mit Wasser übergossen wird. Erhärtet selche nach einigen Minuten, so hat man eine gute Kalkart getrossen.

Die Kugeln oder Ballen werden eben so, wie gewöhnlicher Kalk gebrannt. Wenn der Ofen erkaltet ist, werden sie sogleich ausgezogen und auf einer gegen Regen geschützten Stelle in Hansen gelegt. Diese Hausen werden
täglich umgeschauselt, damit die Lust gleichsormiger wirke,
und damit sich dasjenige besser abscheidet, was zerfällt.

Nach zwei bis drei Wochen, bisweilen auch später, je puchdent men die Haufen gross macht, und die Luft feucht wing werden die nicht zerfallnen, und in der Hand nicht zerdrückbaren Stücke ausgesucht. Der Sicherheit wegen kann man einige derseiben in Wasser tauchen, um zu sehen, ob sie warm werden und zerspringen, in welchem Falle der Kalk noch länger liegen muss. Findet man aber, dass er nicht weiter zerfällt, so mahlt man die harten Stücke zu feinem Mehle, ohne sie vorher zu löschen, und verwahrt das Letztere auf einem trocknen Platze in trocknen und dichten Holzgefässen.

Bei Anwendung dieses Zements ist vorzüglich zu beobachten, dass derselbe, nachdem er mit Wasser zu einer geschmeidigen Masse gebracht worden ist, sogleich verbraucht, und nicht etwa wieder aufgeweicht und nochmala derengearbeitet wird, im Pall'er vor dem Verbundhe schon erhärten sollten Er Enge sehren unigenblieuten nach seiner Aubereitung zu härten an und was souderbar genug ist auf fast eher unter Wasser, als an der Luft. Er ist ganz wasserdicht, und bekomber mit der Beit wied mangezeichnete Festigkeit.

Zu gewöhnlichem Wassermörtel kann dieser Kalk auf zweierlei "Art augewehdet werten "wund beide Male iet er unvergleichlich bester als andere Kalksorten.

Man kann nämlich den Kalk entweder im frischgebrannten Zustande nützen, oder auch ihn von selbst zerfallen lassen, und dann das, was zurückbleibt, nachdem der
me obigem Zemente dienliche Theil davon abgeschieden ist
anwenden. Im erstern Falle giebt er einen Mörtet, welchen
sich nicht schneller, als gewöhnlich verdichtet, über eine
ungewohnliche Härte erlangt, völlig wasserdicht wird und
der Wickung des Wassers widersteht. Man gebraute
hierbei keinen andern Zusatz als Sand. Im letztern Falle
also wenn zerfallner Kalk gewählt wird, bekömmt man
auch einen weit bessern Mörtel, als von andere Kalkarten.
Kr erhärtet bald, und ist vortreillich zu Wassermäuerung.
Auch bei ihm lässt sich der Alaunschiefer entbehren.

Es ist schwer zu sagen, welches Mörtelgemenge von diesem Kalke das Beste ist, denn alle Versuche, die denk gemacht wurden, sind sehr gut ausgefällen. Helle annte georget

higong emes angement of district and allege of the services of

The second secon

the second temperature of the second was need to be a second to be

the land of the same XL.

Moue Methode, den Silbergehalt einer Kupferlegirung

Vom Professor ZENNECK in Höhenheim.

..... (Schlass der Heft III. p. 313 abgebrochenen Abhandlung.)

· ML.

Praktische Annendung der neuen Methode, den Silbergehalt einer Kunferlegirung vermittelst eines Aëroscops
zu bestimmen.

In den zwei ersten Abschnitten dieser Abhandlung haha ich die Grundsätze sestgesetzt, auf denen diese Methode heruht, and des Instrument beschrieben, mit dem Versuche nach derselben anzustellen sind. In diesem dritten Ahschnitt nn werde ich (meinem am Ende des zweiten Abschnittes gegebenen Versprechen gemäss) zunächst (A) angeben, wie die bei der Anwendung nöthigen Gegenstände beschaffen und behandelt sein missen, dann (B) die zur Berechnung der zu erhaltenden Resultate erforderlichen Formeln nehst zwei zur Erleichterung derselben dienenden Tabellen vorlegen, hierauf (C) das ganze Versahren bei einer zu untersuchenden Lagirung beschreiben, auch (D) noch durch Beispiele von Untersuchungen, die ich selbst mit verschiedenen Legirungen nach dieser Methode gemacht habe, theils diese erläutern, theils ihre Anwendbarkeit beweisen, unter Beifügung eines allgemeinen für die Berechnungen bei dieser Methode dienlichen Formulars, und endlich (B) die Kinwürse, welche gegen die Anwendbarkeit dieser neuen Mehode bei den Technikern sich erheben können, beantworten.

A. Angabe der zur Untersuchung einer Legürung nach dieser Methode erforderlichen Gegenstände, ihrer dabei nöthigen Eigenschaften und ihrer Behandlungsart.

Die zu dieser Untersuchungsweise erforderlichen Gegenstände sind, wie schon in den zwei vorhergehenden Abschnitten angegeben worden ist, eine kleine Menge der Legirung, eine seine Waage mit kleinen Gewichtstheilen, ein graduster Aeroscop mit Gestelle und Kühlblech zur Ausbahme der zu zersetzenden Legirung, eine gewisse Menge von Salzsäure zur Zersetzung derselben nebst Platin, welches diese Zersetzung befordert, Oel zur Bedeckung der Säure und eine Flüssigkeit, welche zur Reinigung des Sikberrests von der Legirung dient, und endlich ein schickliches Mittel, dieselbe bei ihrer Auslösung zu erhitzen.

Damit aber vermittelst dieser Gegenstände der nächste Zweck: vollkommene Auflösung des Kupfers in der Legirung und Erhaltung alles Wasserstoffgases, das sich dabei entwickelt, im Verlaufe von einigen Stunden erreicht werden kann, ist es nöthig, dass eben diese Gegenstände gewisse Eigenschaften besitzen, und dass man bei ihrem Gebrauche gewisse Regeln beobachte. Beides wird daher in Folgenden auseinandergesetzt werden.

1) 'Nöthige Beschaffonholt der Leginung.

Eine Legirung, deren Silbergehalt nach dieser Methods bestimmt werden soll, dari kein anderes Metall, als Keipfer und Silber, und dalier kein Eisen, noch Spiessglanz, noch Zink, noch Blei a. s. w. enthalten, wenn das Resultat der Untersuchung absolut genau ausfalien soll, weil die Grundsätze dieser Methode auf der Voraussetzung einer Legirung von reinem Silber und reinem Kupler berinten, und andere Metalle, als Kupfer, eine andere Blenge von Wasserstofigas, z. B. T'Gr. Eisen über 17 Grade am' Aëroscop, 1 Gr. Spiessglanz über 10 Grade, 1 Gr. Zink über 14 Grade, und 1 Gr. Blei über 4 Grade Wasserstoffgas liefern, folglich, wenn sie (das eine oder das andere Metalt) dem Kupfer beigemischt sind, eine grossere oder geringere Menge von Wasserstoligas hervorbeingen, als das Kupfer für sich würde erzeugt haben, und daher den Werth des gesuchter Silbergehalts falschlicher Weise vermindern oder vermehren. Dieses vorausgesetzt, imuss nun die Leginung so dünn geschlagen oder gewalzt sein, dass von einem Blatt derselber

mit jeder Scheere schmale Streifen abgeschnitten werden können, wovon 10 - 15 ungefihr einen Gran ausmachen; denn, da das Kupfer durch die Salzsäure aus der Legirung mit dem Silber herausgefressen und im Verlause von 4 --5 Stunden aufgelöst werden soll, so muss die Legirung *) in eine grosse Fläche ausgebreitet und diese der einwirkenden Säure zur Erleichterung der Auflösung dargeboten werden. Doch darf die abgeplattete Legirung nicht so dünn und in so viele kleine Stückchen vertheilt sein, dass diese bei der Erhitzung der Säure und den dadurch entstellenden Bewegungen der Flüssigkeit hin und her gerissen würden und zuletzt nur staubartige Reste zurückliessen, welche man nachher kaum mit aller Mühe sammeln und auf die Waage bringen könnte. Ferner ist zu rathen, die dünn geschlagene Legirung, welcher gewöhnlich noch etwas Eisen von dem Hammer anhängt, vermittelst verdünnter Salzsäure und Fliesspapier zu reinigen und das abgetrockwete Bätteben alsdann erst zu gebrauchen, und, da der bauchige Winkel des Aëroscops, in welchem die 10 - 15 Streisen der Legirung Wasserstoffgas zu entwickeln haben, von beschränktem Raum ist, so müssen eben diese Legirungsstreifen, damit von ihnen kein Theil in den ossenen Schenkel der Glasrohre reiche zusammengerollt und in dieser Gestalt an den Ort ilirer: Bestimmung gebracht werden. Werden diese Bedingungen in der Form der angewendeten Legirung nicht erfällt: so braucht man eine zu lange Zeit zur Auflösung, oder löst man nicht alles Kupfer auf, oder verliert Wasserstoffgas, oder findet zuletzt einen Silberrest, den man zu sammeln, zu waschen, zu trocknen und zu wägen nicht im Stande ist, and verfallt somit in Fehler, die vom Ziele absihren und Wiederholungen derselben Operation nöthig machen.

2) Feinheit der Waage und der Gewichte.

Eine gewöhnliche **) Goldwange, welche selbst 10 Grän von Silbergewicht angiebt, taugt nicht zu Wägungen für

^{*)} Ist die Legirung sehr silberhaltig; so muss die Anzahl der Theile für 1Gr. eher etwas grösser als kleiner als die angegebene sein.

Zu meiner Verwanderung habe ich schon bei Silberarbeitern

eine Untersuchung nach dieser Methode, do man bei einem Aeroscop (von der in Abth. I. beschriebenen Grösse) wedgen des kleisen Raums auf einmal nicht mehr als I bit 2 Gr. Medicinalgewicht von der Legirung anwenden kann; ein solcher Gran aber == - - Grän *) Silbergewicht ist, und da der nach der Auflösung, zu wägende Silberrest um einige - Theite des Medicinalgrans ausmacht, folglicht durch ein Gewicht, das zehnnal kleiner als - Grän und daher == - Grän ist, bestiemt werden muss. Leberdisse wird später noch gezeigt werden, dass man zu genauer Answmittelung des Silbergehalts nach dieser Methode noch mitt Medicinalgranen wenigstens versehen sein muss, was - Grän entspricht.

Wenn daher eine Goldwange zu Versuchen von der Art ansvendbar sein solls so muss sie wenigstens 👆 Gr. Me dicinalgewicht, oder the Gran Silbergewicht anzeigen? Sie darf aber auch nicht, wenn sie bles zu diesem Zweck dienen sell, auhr stark sein, da sie ja hechstene nur einige Grane zu tragen hat, und es ikhan delier die kteniste känfil liche Wage von jedem Mechaniker zu diesem Gebrauch ver gulist wertlen, so dass man also dessivegen keine kostbart Goldwaage sich anzuschaffen nöthig hat. Und, was the Gen wichtstheile bewilft, unter denen, wie iele schon bemerkt habe, wenigstens du Gr. aein milssen; no konnen diese Gree wichte, die 1 Gr., t, tu, the all Gr. s. ". ausmachen entweder überall da erhalten wurden; wie das Medicinales gewicht regulirt wird, oder kann-man auch solohe Gewichte sich selbst aus dem (in der Anmerkung) oben gegebenen Verhaltnias von I Gr. Medicinalgewicht au I Loth keilnis schem oder za I Gran Silbergewicht bereiten, indem man einen Silberdrath (oder Messingdraht) von emigen Zeblen

gefunden, dass ihre Waagen kanm i Grün anzeigen, und ich selbst habe anfangs menche Versuche vergeblich gemacht, bis ich eine kleine Waage, die in Gr. Modicinalgewicht anzeigt, erhalten habe.

^{*)} I Lth, Silber == 18 Gran jst == 235,5 Gr. Medicinalgewicht; nut verhalten sich 18 : 235,5 == 1 : 13,083...also machen 13 Gran:

I Gran Silbergewicht aus, oder 1 Gr. ist, = 17 Gran.

Länge und I Grän Gewicht genau nach einem Maasstab in 13 Theile theilt, und einen jeden Theil davon wieder in 10 und 20 Theile abschneidet. So habe ich mir aus einem Drath 16, 20 und 40 Gr. gemacht, von denen die erste Art eine Länge von 1 Zoll hat und daher die zweite == 1 und die dritte == 4 Zoll beträgt; dessen Gewicht von meiner Waage noch ganz gut angegeben wird. Mit solohen Gewichtstheilen und einer Waage, welche auch die kleinstem noch anzeigt, kann der Fehler, der etwa von dem Gewicht herkäme, bei der Bestimmung der Löthigkeit einer Legirung kaum 3 derselben ausmachen. Aber, fragt man vielleicht, sellten die anzuwendenden Grantheile nicht eher 16, 31 und 14, als 10, 10 und 10 Theile sein, da man durch, sie die Löthigkeit einer Legirung andzumitteln und daher den Silbergehalt von dieser nach it Theilen auszudrijcken hat 2: -- Hierauf antworte ich vorläufig jetzt nur. dass man allerdings die Legirung, wevon man 1 Gr. zur Auflösung nimmt, als ein Ganzes von 16 Theilen betrachten und die folgende Berechnung ihrer Löthigkeit darauf gründen könnte nigher es müsste alsdann auch, wie ich bei den Rechnungsformeln (B. 2. Anmerk. 1) zeigen werde, eben diese Zahl 16 nicht blos mit der Zahl 7,32 (welche die von einem Gran Kunfer; herrührende Wasserstoffgasmenge bezeichnet.), sondern auch mit Kawelches die von der Legirung harkommende Wasserstoffgasmenge vorstellt) multiplizirt und zun weitern Berechnung woch die Zahl 0,1979 gebraucht werden, wodurch in die ganze Berechnung größere Zahlen und daher leichter Arthämer kämen; als wenn man die Regirung inur als Einheit beibehält und den Silberrest, als Decimaltheil in die Rechnung aufnimmt, folglich bei dieser die Grantheile 1, 1, 1, 1, 10, 20 and 10 - 0,5; 0,25; **0,2**; **0,1**; **0,05**; **0,025** setzt.

³⁾ Erforderliche Beschaffenkeit der Aëroscope, ihres Gestells und des Kühlblechs.

a) Die Aëroscope. Von welcher Beschaffenheit der zur Auflösung der Legirung zu gebrauchende Aëroscop sein

muss, damit darin wenigstens I Gr. Medicinalgewicht von der Legirung behandelt werden könne, habe ich in dem I. Abschnitt *) der Abhandlung angegeben, und ich bemerke daber hier nur, dass, wenn ein solcher Aëroscop an seines Graden (wovon ein jeder = $\frac{1}{1.7}$ rh. Cubikzoll ist) nicht wieder in 10 gleiche Thoile getheilt ist, derselbe wenigster in seinem Innern von gleichem Caliber sein muss, daunt bei der Messung des Lastinhalts ein Stäbchen von I Grad Länge und Eintheilung im 10 gleiche Theile zur Bestimmung der Decimaltheile von einem Grad des Aëroscops an diesen angelegt werden kann. Was aber den Normulaironcop betrifft; so ist zu rathen, dass er nur mit Wasserstollgas, sohr verdimnter Säure und Oel (nach der in Absolinitt'I. **) gegebenen Erklärung) eingerichtet und regulirt werde, well das Oel nicht durch das kann saure Wasser, wie durch cine reine Säure, zähe wird und die Loft darunter alsdam auch nicht in ihrer Ein- und Ansdehnung gehemmt wird. Will man sich daher einen solchen Normalaeroscop, dessch geschlossener Schenkel, wie bei dem Probeaëroscop, 🚵 10 gleiche Grade eingetheilt sein muss, und bei dem man gleichfalls zur Messung der Decimaltheile eines Grades ein in 10 Theile eines Grades abgetheiltes Stabelien anzulegen hat, selbst einrichten und reguliren, an füllt man seinen geschlossenen Schenkel mit einem durch Salzsinge aagesäuerten Wasser, bringt ein kleines Stückshen Zink hinein, lässt das entstelrende Wasserstollgas sieh entwickels, his aller Zink anigelosst ist, and wenn dan erhaltene Wasserstoffgas über die Eintheilung (den 10ten Grad) herunter gekommen sein solite, so viel von ihm heraus, dass es stwa auf den 7ten oder Ston Grad zu stellen kommt, bedeckt aladann die Flüssigkeit, mit etwas Oel, bringt ihn auf sein Gestell und berechnet aus dem gegebenen Stand seines Luliinhalts den wahren (auf den bei 10° R. und 28 Barom, reducirten) Stand desselben nach der in dem I. Abschnitt

^{*)} S. Heft 2 dieses Journ. p. 133.

^{**)} a. a. O. p. 138.

und auch in diesem Abschnitt B. 1. a. wiederholten Formel. Will man sich aber mit der Régulirung des Normalnèrescope nicht selbst befassen; so kann man sich dieselbe
durch einen Mechanikus besorgen und die Zahl des wahren
Luftstandes geben lassen.

· b) Das Gestell (dessen Beschreibung im I. Abschnitt*) gegeben worden ist) muss breit genug sein, damit beide Aëroscepe **) in ihren Einschnitten wegen später vorkommender gleichzeitiger Beobachtung Platz haben, und hoch genng, dannt eine Lamps in passender Entsernung unter den etwas herunterreichenden Winkel: des Probeaeroscops gestellt -werden kann. Auch ist es zur sieltern Aufstellung des kleinen Apparats zweckmässiger, wenn das Gestelle nur mit drei Füssen versehen ist (was bei einer runden Platte desselben, aussichtbar ist) eder, wenn das viersüssige Gestell (bei evaler Platte) mit seinen Filusen auf ein Bret besestigt ist. Das Kühlblech, dessen Beschreibung und Abbildung bei dem I. Abschnitte ***) gegeben sind, muss in Ansehung weines Rohrs für die Aufnahme der Glassöhre genau gerichtet und daher von dem Künstler an dem auf dem Gestell ruhenden Aeroscop genau, aufgenommen, oder von ihm nach einen genauen Modell verfertigt werden, damit der Abroben bei der Aufsetzung des kleinen Kühlständers wether gedrückt ; noch in eine falsche Stellung gebracht wertiberdiess muss die Blechbächse un ihren Fugen sehr gut gelöchet sein; damit während der Auflösung der erhitz-- ted Legirang kein Rinnen vorkommen kann, wobei die er-Hitzte Glasschre dinch einen einzigen Tropfen Wassers zum Epringen veranlasst würde. Der Gebrauch dieses Kühlblechs ist besonders gegen das Ende der Operation sehr vortheilhaft! wenn sich in der Röhre schon viel Gas gesammelt hat, and dieses bei seiner Ausdehnung durch die hinzukommenden

^{*)} A. a. O. p. 134.

^{**)} Während der Legirungsauflösung in dem Probeaëroscop kann der Normalaëroscop an der Wand zwischen zwei Nägeln aufgehängt bleiben.

^{***)} A. a. O. p. 134.

stark erhitzten Dämpfe um so mehr einer Abkühlung bedart als es bei seinem dadurch hervorgebrachten Streben zu Ausdehnung um so feichter in den offenen Schenkei das Kühlblech auf die erhitzte Röhre zu setzen, oder bei Erneuerung des Wassers Alles herauszunehmen und so die Röhre durch kaltes Wasser zu schnell abzukühlen. Der Hahr an dem Boden des Geftisses ist; da dieses auch wählend der Operation abgeneummen, mit frischem Wasser ausgefühlt und wieder aufgesetzt werden kann, nicht absolch nothwendig und dient daher blos zur bequemern Wasser erneuerung.

4) Auflönunge.- Badechunge - mid Reinigungemittel.

a) Das Auflösungsmittel der Legirong in der Glascone ist nach den II. Abschnitt ") die Salzsiare (auch Kochsalz) saure genannt, weil sie ein Bestandtfieil des Kuchsalzes ist)? sie darf sher kein Chlor (oder oxydirte Salzsäure), noch viel Eisenoxyd enthalten, we'll diese Bestandtheile von dem entwickelten Wasserstoffgas einsangen und also Verlust here verbringen; auch darf sie nicht mit Salpetersäure gemischt. sein. weil 'diese eine Auflösung der Legirung ohne Want serstoffgas hervorbringt, noch schon vorher zu einer Silberd legirung gebraucht worden sein, weil auch in diesem Fall Wasserstoligas verlohren**7 goht und die Operation aufgehalten wird; mit einem Wort: Die Salzsäure miss rele und friech sein. Sie darf aber auch weder zu schwacht noch zu stark sein, da sie in jenem Fall das Lupfer nicht vollkommen auflöst und in diesem zu viel salzsaure Dämple erzeugt, welche den Auflosungsprozess aufhalten; sie muss demnach (wie ich schon früher angegeben habe) ein spec.

[&]quot; *) 8. Helf 3 dieses Journals, p. 296.

^{**)} Es schlägt sich nämlich, wie im II. Abschnitt bemerkt worden ist, Silber aus der Auflänung eier slibersolutionhaltigen Sänes auf dem Kapfer nieder, während das vertriebene Kapfer dem Silberoxyd der Solution den Saterstoff entzogen hat, und daher kein Wasser zu zersetzen noch Wasserstoff zu ontwickeln nöthig hatte.

Gewicht von 1,400 - 1,565 haben, was eine Saure ist, die man in den Apotheken oder bei Materialisten unter dem Namen yen concentrirter und rauchender Salzaure (Acidum meriaticum concentr. und Ac. mur. sumans) haben kann Die Menge, die man zu einer Auflösung mit ihr in dem Aëroscop von der angegebenen Grösse braucht, beträgt etwa 14 Cubikzoll ader etwa, den 12ten, - 15ten Theil eines Pfundes; so dass man also, mit einem Pfund solcher Saure gagen 12 his 15 Versuche machen kann 4. denn es ist aus den angesührten Gründen, und wegen sichwächung der Sänre durch den Gebrauch nicht rathsam, dieselbige Säure, in welcher man das Silber einer Legirung schon früher aufgelöst noch einmal zu einem andern Versuch zu nehmen. sondern man muss jedesmal (wie ich oben schon berührt habe) zu einer Untersuchung wieder eine früglie Portion *) Siere nehmen. Um übrigens die gebrauchte und von mehreren Versuchen in emer Flasche gesammelte Säure mit ihrem allerdings geringen. Silberinhalt nicht unnützer Weise wegzuwerien, so kann man sie nach Wegnahme des Oels in einer Retorte, mit Verlage wieder, his auf den grüssten Theil überdestilliren, die destillirte Postion wiederum benutzen und aus der rückständigen Pertion des wenige, Silber darin durch ein Kupferblech in giner Flasche niederschlagen. Mitseiner Salzsäure nun von der angeführten Beschassenbeit wird die Zersetzung der Legirung unter Entwickelung von Wasserstoffgas unsehlbar in einigen Stunden, erselgen: aber die Operation wird durch Beilegung von einem Blüttchen Platin, das in den kleinen Bauch der Glasröhre mit der Lezirung gebracht werden und letztere bedecken kann, beschlennigt, und man wird daher von diesem Besörderungsmittel nicht umsonst Gebrauch machen.

b) Zur Bedeckung der Salzsäure auf eine solche Art, dass die äussere Lust nicht auf die Flüssigkeit einwirken kann,

^{*)} Man kann nicht einwenden, dass auch frische Süure eine Reduction des sich bildenden Silberoxyduls begleiten küme, da das reducirende Kupfer der Leginung nich an der Oberfläche verminder und im Innern der Leginungsstückehen nicht auf das Silberoxydowirken kann.

ist ein blosser Piropi, der dem Röhrehen augepasst wird und allerdings eine starke Ausströmung der erhitzten sauren Dämet pie hindert, nicht-hinreichend, sendern es muss die eingegessene Säure noch mit einem leicht/lässigen fotten Oclet z. B. Baumol, Rapsol, Mohnöl u. s. f. etwa einen halben Grad hoch bedeckt werden, weil sonst Wasserstoffgus von der äussern Luft eingesangt würde und also Verlust entstände.

c) Bleibt bei der Auflosung der Legirung noch ein Silberrest von einigen Stückohen zurück, welche nach Zurücke schiebung des Oels (durch eine krichte Drehung der Röhre). mit einem vornen gekrämmten-Holzstreifen aus der Flüssigkeit herausgeschoben und, um ale-trocken gewogen were den zu konnen, won der anhängenden Säute und dem Och befreit werden müssen; so geschieht diese Reinigung des Silberrests am Besten mit einigen Troplen Salmiakgein (Ammonium consticum) and nachherigem Wasser, welche zu den auf einem Stückelten weissen Filtrirpapier liegenden Silberstückehen gebracht werden. Um aber die Glase röhre zum Gebrauch bei einem andern ähnlichen Versuch mit einer Legirung zu veinigen - denn, da das bei dem Ausgiessen der Flussigkeit zuruckbleibende Oel sich an die Legirungsstückchen eines neuen Versuchs auhangen und ihre Zersetzung bei den Bewegungen, die es ihnen in der erhitzten Saure ertheilt, aufhalten wurde; so ist diese Reis nignng von Qel nothwendig --- darf man nur ein Fliesspapier oder etwas warme Lange in die Robre bringen und die entstandene Seife mit Wasser auswaschen.

5) Mittel der Erhitzung und Regulirung derselben.

Ohne Erhitzung der Stelle, wo die eingebrachten Les girungsstückehen in der Röhre liegen, entsteht selbst auch bei eingelegtem Platinblättehen keine, oder wenigstens eine nur höchst langsame Zersetzung derselben und daher auch nur eine sehr unbedeutende Gasentwicklung. Jene Stelle (der kleine Bauch des Aeroscops) muss also erhitzt werden und hierzu taugt am Besten eine kleine Oellampe, welche im Zustand einer kleinen Flamme so nah als möglich nuter

den Winkel der Glasröhre gesetzt wird. Aber die Erhitzung darf weder zu stark sein, weil sonst die Gasblasen bei einem Uebermaas ihrer Entwicklung in den offenen Schenkel der Rühre kommen, oder die ganze Gasmenge. trott der Abkühlung durch die Kühlbüchse in eben diesen Theil der Röhre sich ausdelmen und solglich ein Verlast von Wasserstoffgas entstehen würde, noch darf sie zu schwach sein, weil man sonst eine zu lange Zeit auf die Zersetzung verwenden müsste. Auch wird man bei Versuchen, die man nach dieser Methode mit Legirungen macht, bald bemerken, dass die Kntwicklung des Wasserstoffgases, wenn die Säure warm geworden zu sein angefangen hat, in der ersten *) Stunde weit rascher vor sich geht, als in den folgenden, dass in diesen und besonders in der letzten, wo sich nohon viel Wasserstoligas angesammelt hat, mehr salzsaure Dampse als Wasserstoffgas entwikkelt werden (wovon man sich leicht überzeugen kann, wenn' man in den verschiedenen Perioden der Entwicklung die Kühlbüchse abhebt und die Röhre von dem Gestelle abnimmt, um sie in der Hand abzukühlen und den Stand des Glases zu beobachten) und dass Legirungen von geringer Löthigkeit gleich anfangs das Gas rascher entwickeln; als Legirungen von starker Löthigkeit, weil das Kupfer mehr. und leichter Wasserstoffgas entwickelt, als das Silber. Damit also die Röhre nach den verschiedenen Umständen eimen verschiedenen Grad von Hitze erhalte, und kein Fehler vorgehe, wodurch die Operation mislingen oder aufgehalten werden könnte, so muss man den kleinen Apparat auf seinen Probirtisch aufstellen, um den Process immer beobachten zu können, und die Stärke der Flamme nach Bedürsmiss bald durch Vergrösserung, bald durch Verkleinerung reguliren, was mit der kleinen Greifzange oder einem Eisendrath leicht geschehen kann. Hierbei ist aber nicht bloss auf die bereits angesammelte Menge von Wasserstoligas in der Röhre und auf die andern bereits angeführten Um-

^{*)} Denn 1) vermindert sich das auslöslichere Kupser und 2) schwücht sich die Salzsäure durch Abgang von Dämpsen.

stände Riicksicht zu nehmen, sondern auch vorzüglich auf den Zustand des Wassers in der Kühlbüchse; denn, ist dieses durch die Erhitzung der Röhre bereits warm geworden. so bedarf diese einer schwächern Flamme, als wenn man 💅 eben das his auf 30° R. erhitzte Wasser durch kaltes er setzt hat, welches die salzsauren Dämple niederschlagt und die Säure bei ihrem Hinaufsteigen abkühlt. Endlich ist noch in dem Fall, wo starke Erhitzung der legirten Theile mit Abkühlung der salzsauren Dämpfe verbunden werden musund wobei letztere durch die Kählbüchse nicht schnell genug mehr bezweckt werden sollte (ein Fall, der am Ende der Operation vorkömmt, wenn diese beschleunigt werden soll), zu rathen, nicht blos das Kühlwasser zu erneuern. sondern auch die Kühlbüchse und die Glasröhre von dem Gestelle abzunehmen, und letztere in der Hand mit Vorsicht hin und her zu bewegen, damit die sich abkühlende Säure wieder in dem offenen Schenkel sinke und in dem ges schlossenen steige.

B. Hinweisung auf gewisse Formeln, Regeln und Tebellen zur Berechnung der Löthigkeit einer zersatzten Legirung.

Vermittelst der im Vorhergehenden beschriebenen Gegenstände und ihres Gebrauchs erhält man von I Gr. der Legirung als Resultat der Untersuchung zunächst Nichts als entweder blos eine gewisse Menge von Wasserstoffgas in dem graduirten Theil der Glasröhre (wehn sich alles Kupfer und Silber aufgelöst hat), oder theils Wasserstoffgas, theils einen kleinen Silberrest als Rückstand im Bauch der Röhre, und erfährt weder in jenem, noch in diesem Fall unmittelbar den reinen Silbergehalt des angewendeten Grand der Legirung; aber es lässt sich der reine Silberghalt und daher auch die Löthigkeit der Legirung in jenem Fall aus dem erhaltenen Wasserstoffgas und in diesem aus dem Wasserstoffgas und dem Silberrest (wie ich im II. Abschnitt *)

^{*)} A. a. O. Heft 3, we auch erwähnt worden ist, dass meiner Erfahrung zufolge nie das Kupfer alleis sich auflöse und alles Silber zurückbleibe.

über das Verhalten der Salzsäure zu einer Legirung bewiesen habe) berechnen und man kann demnach die gesuchte Löthigkeit nach der geschehenen Zersetzung der Legirung durch gewisse Rechnungsformeln oder Regeln mittelbar finden; und auch Tabellen versertigen, auf welchen für Löthigkeiten von is bis is Silbergehalt die Zahlen angegegeben sind, von dem Wasserstoffgas, das durch eine jede derselben aus I Gr. der Legirung erzeugt wird, so dass, wenn der Versuch bei einer Legirung auf eine von salchen Zahlen führt, man sogleich daneben die Löthigkeit der Legirung findet, ohne alle weitere Berechnung.

Ueberdies lässt sich die erhaltene Menge von Wasscrstoffgas, welche nach dem Stand des Barometers und Thermometers bei Versuchen mit Legirungen von derselben Löthigkeit variirt und nie die wahre ist, durch gewisse Formeln (wie ich gleichfalls im I. Abschnitt gezeigt habe) auf das wahre Volumen zurückführen, oder mit einem Wort: corrigiren, und man hat zur richtigen Anwendung dieser Formeln entweder nur den Stand eines an seinem obern Theile in paris. Zolle und Duodecimallinien richtig eingetheilten guten Barometers und eines gleichfalls richtigen neben seinem Aëroscop angebrachten Thermometers nach Réaumur genau zu beobachten, oder, wenn man mit einem (im I. Abschnitt beschriebenen) Normalaeroscop versehen ist, den Stand der Lust in diesem genau in's Auge zu fassen. Ungeachtet nun aber diese beiden Arten von Formeln bereits in dem I. und II. Abschnitt aufgestellt und bewiesen worden sind; so will ich dieselben doch noch einmal hier. damit alle Bedingungen zur Ausführung einer Untersuchung beisammen sind, unter einiger Abanderung in Bezug auf die Löthigkeit vorlegen und eine für die Anwendung bequeme Tabelle beifügen.

Es bezeichne V das erhaltene Gas, B den Barometerstand, to den Thermometerstand, T die Tension
Journ. f. techn. u. ökon. Chem. I. 4.

¹⁾ Formeln fär. Die Correction des erhaltenes Gasvolumens.

a) Wenn man keinen Normaluëroscop besitzt.

Dämpfe und F das gesuchte wahre Gasvolumen; so ist $\sqrt[4]{\frac{V(7,976)(B-T)}{213,33+t^0}}$ z. B. $=\frac{6,15(7,976).(26.11,5+0,59)}{213,33+14^0}=5,77$,

wenn die Duodecimaltheile van B und T durch Multiplion tion mit 0,83 in Decimaltheil verwandelt werden.

b) Wenn man einen Normalaisroscop but

Re bezeichne F das erhaltene Gas, F das gesuchte Velomen, F den Stand des Gases im Normalaeroscop und der Normalstand b) von diesem sei == 10,2; so ist V: 10,2 = V: V; also $\frac{1}{2} = \frac{y \times 10.2}{2} z$, B. $= \frac{6.45 \times 10.8}{10.9} = 5.75$.

2) Formeln für die Restimming der Löthigfteit einer Logienng.

Es bezeichne V das (nuch einen Correctionsformel 1.) corrigirte Casvolumen, S" den Silberrest, der bei der Auflösung von d Gran **) den Legirung übrig bleiben kann-8 den Silbergehalt derselben in Decimaltheilen ausgedrükt und Lth. die Löthigkeit der unteretchten Leginung!

so ist $S = \frac{7,32 - (7 + 2)14 \cdot 87}{6 \cdot 14}$

Nun ist aber 1 Gr. der Legirung : S = 16 Gr. : Lth.; also let $Lth = 8 \times 16 = \{7,32 - (F + 2,13 S'')\}$ 16;

oder, da $\frac{16}{5,18}$ == 3,08389308 let; ***)

 $= 7,32.3,0888 - (\vec{V} + 2,14.8"),3,0888;$ folglich Lih. = 22,61 **** \rightarrow (\vec{V} + 2,14 S') 3,0888.

- *) Es versieht sich, dass vreus der Normalstand des Normalserescops eine andere Zahl als 10,2 ist, diese andere Zahl statt 10,2 geretat werden muss.
- **) Hat man statt I Gr. bei sohr kupferholtiger Logirung ! Gr. und bei sehr silberhaltiger 2 Or, gepogunen, so missen im ersten Fall V und 8" verdoppelt, im zweiten Fall aber mit 2 dividirt werden. ***) Dien kann auch aus ob et diesem Grande

Lth. = $[7,32 - (\tilde{F} + 2,14 8")]$ 3,0868 setzen und diese Formel, wenn man sie für bequemer hält, **** Genauer heinst diene Zahl 22,610016.

Diese Formel ist nicht blos für den Fall, wenn ein Silberrest entsteht, sondern auch für den Fall, wo auch alles Silber sich auflöst, anwendbar; denn in letzterem Fall wird S" und daher auch 2,14. S" = 0, so dass also jene Formel sich ersten Fall sich nur in die Formel verändert Lth. = 22,61 — 1. 3,3888.

a) Anwendung der Formel, wenn ein Silberrest entsteht.

Man habe V = 5,77 Grade and S'' = 0,25 Gran exhalten;

so ist
$$Lth^*$$
) = 22,61 - ($V + 2,14 \text{ S}''$) 3,0888,
= 22,61 - (5,77 + 0,535) 3,0888,
= 22,61 - 19,474884,

: = 3,13511, d. h. die Legirung ist 3,13löthig.

b) Anwendung der Formel, wenn sich alles Silber auflöst.

Es sei V = 6,305 gesunden worden und kein Silber übrig geblieben; so ist Lth = 22,61 - (V)3,0888, = 22,61 - 6,305.3,0888,

3,18, d. h. die Legirung ist auch 3,13 löthig

oder: da auf 1 Loth 18 Gran gehen, so halt vie 3 Loth und 2,38 Gran; denn 1: 18 = 0,13: 2,38.

Anmerkung 1) Würde man zam Behuf der Löthigkeitsrechtung, statt Decimaltheile eines Grans zu gebrauthen, den Kinen Gran der Logirung als 16 betrachten
und Sedeztheile von einem Gran gebrauchen wollen; so
müsste, da S 16mal grösser ergenommen wurde, auch
die Formel für dasselbe 16mal grösser seyn und da S"
schon 16mal grösser der Gewichtsannahme zu Folge wäre,
ille Formel für S, oder was bei dieser Annahme dasselbe wäre, für Lth heissen:

$$Lth = \frac{7,32 \times 16 - (\rlap/\ .}{5,18} \frac{16 + 2,14.\ 5')}{5,18}$$

$$oder = \frac{117,12}{5,18} - (\rlap/\ .}{16 + 2,14.\ 5''}) \frac{1}{5,15}$$

$$also = 22,61 - (\rlap/\ .}{16 + 2,14.\ 5''}) 0,1979$$

^{*)} Oder auch = [7,32 - 6,305] 3,0888 nach der Formel der Anmerkung.

wohei man demnach noch F mit 16 zu mukiplieiren hätte. was aber offenbar keinen Vortheil in der Rechnung gewährt.

Anmerkung 2) Hält man sich an die ursprünglich gegebene Formel für Lth, nach der die Zahl 16 mit demtuterschied der eingeklammerten Zahlen multiplicht und
das Product durch die Zahl 5,18 dividirt werden muss;
so bekommt man zwar eine in den Decimalen verschiedens
Zahl von der Zahl, welche die abgeleitete Formel
Lth == 22,61 - (V + 2.14.8") 3,0888 liefert, indem z, B. jene Formel in dem angeführten Beispiel auf
die Zahl 3,135135 führt, während die letztere die Zahl
3,135116 giebt. Aber, da der Unterschied im Resultat
von beiden höchst unbedeutend ist, und die letztere in
der Anwendung bequemer ist, so mechte diese der erstern vorzuziehen sein.

Anmerkung 3) Zum Beweiss, dass die Erhaltung eines richtigen Resultats von genaner Beobachtung des entwickelten Wasserstoffgases und von genauer Wägung der Legirung und des rückständigen getrockneten Restes, so wie auch von der genauen Auflösung des Kupfers in der Legirung abhängt, wollen wir den Fall annehmen, man sei zwar bei der Beobachtung des Wasserstoffgases durch die Correction auf V = 5,77 (nach obigem Beispiel) gekommen, aber die Wägung von S' habe aus irgend einem Versehen nur S' = 0,2, statt 0,25 gegeben. In diesem Eall würde nun

 $(\vec{V}+2.14.~S'')=5.77+0.428=0.188$ and Lth=22.61-6.198+3.0888=3.4656276, statt 3.135116 geworden seyn. Oder gesetzt, man sei aus fehlerhafter Beobachtung auf $\vec{V}=5.4815$ gekommen, habe aber S''=0.25 gefunden; so würde in diesem Fall für $(\vec{V}+2.14.~S'')$ die Zahl 6.0165 und

daher sür Lth die Zahl 4,025234 erhalten worden sein, die von der wahren noch mehr, als die vorhergehende abweicht.

Oder, es sei gleich im Anfang der Wägung von der Legirung ein Irrthum begangen worden, dass man z. B. statt 1,0 Gr. nur 0,95 Gr. abgewogen und also um In Theil der Legirungseinheit gesehlt habe, auf welche sich die Rechnungssormel gründet; so würde man an der Zahl: 3,135116 zuviel erhalten haben, indem jeue 0,95 Gr. bei demselben Wasserstoffgas und demselben Silberrest nur 2,9783602 Löthigkeit gegeben hätten, indem 1,0: 3,135116 = 0,95 : 2,9783602 sich verhält. Während also das Resultat bei den 2 erstern Fehlern um 0,33 und 0,89 Löthigkeit abweichen würde, so betrüge der entstandene Fehler sür das Resultat 0,1568 Löthigkeit. Endlich, der Silberrest = 0,25 enthalte 0,05 Kupser, so würde man bei der vollkammnen Ausstäung desselben nur einer Löthigkeit = 2,335116 erhalten haben.*

1) Left Wigung d. Legir, gefehlt wird

2) bei d. Auflösung des Kupfers in ihr

Lih = $\frac{g}{q}$ 2) Lih = $\frac{g}{q}$ 3) bei der Wigung von S''

4) bei der Bestimmung von V4) Lih $\pm \frac{g}{q}$ 4) Lih $\pm \frac{g}{q}$ 3) Lih $\pm \frac{g}{q}$ 4) Lih $\pm \frac{g}{q}$ 3,0888

Untersachung und Bestimmung vom der Lüchigkeit der Legirung, Lich aber das Resultat einer fehlerhaften und q das Verhältniss des Pohlers zu der gegebenen wahren Zahl z. B. — 1, oder 1, oder ausdrücken, auf leichte, jedoch kier vielleicht zu unständliche Art beweisen, dass, wenn

Andre ger feielern Hertelaung der Littigkeit giger Legioner in 1887 in

indicated at the state of the s

rechnete frant crepart (160 Melipitation und 160 Melipitation welche ferilet dans eight for the primer with the ferilet ferile

= 0,5025; = 4,40625; = 4,08250; = 15560x elled = 0,6875; = 3,75875; = 3,43500; = 12

= 0,9375; - = 2,46375; = 15 = 1,0000; - = 2,14000; = 16, d. h. die Legirong ist feines Silber.

Beispiel.

Es sei bei 1 Gr. der Legirung V = 4,302; S' = 0,2, und also V + 2,14. S' = 4,302: 4

^{*)} Da S = ganzem Silbergehalt von f Gr. der Legirung ist; so ist $S = \frac{1}{16}$ Silber das Ganzen $= 0.0625 \odot$

jenem Fall 4,828 und in diesem Fall 4,837, welche beide Zahlen auf etwas weniger als Slöthig führen.

Anmerkung 1) Hätte man obiges Beispiel, (F + 2,14. 8") = 4,73 war, nack der Formel Lth = 22,61 - $(\tilde{V} + 2,14.5^{\circ})$ 3,0888 zu berechnen; so würde man zwar auch Lth! = 8,00 finden, da $4,73 \times 3,0888 = 14,619024$ and 22,61 - 14,61 = 8,00ist; aber die auf der Tabelle für diesen Fall voraus berechnete Zahl erspart die Multiplication und Subtraction, welche bei der Anwendung der Formel noch nöttig sind. Wollte man sich freilich mit einem solchen annähernden Resultat nicht genügen; so bliebe allerdings Nichts anderes übrig, als sich entweder an die obige Formel für Lth zu halten, und den Decimal der gefundenen Zahl mit 18 zu multipliciren, welches Produkt die Gräne der Löthigkeit gäbe, oder den Unterschied zwisehen der für (V + 2,14 S') erhaltenen Zahl und der auf der Tabelle zmächt grössern zu nehmen, und denselben mit den Zahlen folgender Tafel zu vergleichen:

0,017986 0,035972 0,053958 0,071944 0,089930 0,107916 0,125902 =7. — 0,143888 == **9,161874** --- 9 -0.179860 = 100.197846 = 110,215832 == 12 ---0,233838 13 **#** 0,251,804 14 0,269790 15 0,287776 == 16 0,395762 = 17 ==

e dans halliche die Antheir General Frank in 1800 in 1

einer Zahl dieser aus 15 \times 17 Zahlen bestehenden, wie

bedeutend grossern Tabelle vergleichen darf.

der Tabelle sind dadurch auf leichte Art erhalten worden, dess für die 1ste Lethigkeit die Zahl 0.32375 von 7.32*) für die 2te Lethigkeit das doppelte derselben, für die 3te Lethigkeit das afache u. s. i. abgezogen wurde. Will man daher die zwischen liegenden Zahlen, welche der Löthigkeit von 0.1 Grän, 0.2 Grän, 0.3 bis 0.17 Grän und ebenso hei den folgenden der Lethigkeit von 1.1 Grän bis 1.17 Grän, von 2.1 Gran his 2.17 Grän u. s. f. entsprechen, im Voraus berechnen **), so darf man und Kahl 0.017986 — 0.32375 von jeder auf der Tabelle

ter (" 4 14 m") gegebenen Zahl de viel har beneben, all die Gene Tählender verhalten, fahre delte han mande engingshab grow bad mehr aus melle.

die Bestimmung sucht, z. B. O. 1 Grän Löthigkeit entspricht der Zahl 7,32 -- 0,017986 × 1; 0 2 Grän Löthigkeit der Zahl 7,32 -- 0,017986 × 2 = 7,32 -- 0,035972 u. s. f. und ebenso z. B. 4. 3 Grän Löthigkeit entspricht der Zahl 6,025 -- 0,017986 × 3.

Anmerkung 3). Kaum wird bemerkt werden dürsen, dass die in der Tabelle für (+ 2,14 S") gesetzten Zahlen immer dieselben bleiben, es mag S" grösser oder kleiner, oder gar = 0 sein, und dass also jene Zahlen auch für den Fall gelten, wenn kein Silberrest entsteht, weil jener Ausdruck nichts Anderes bezeichnet, als die Menge von Wasserstoff, welche man entweder erhalten hätte, wenn sich auch alles Silber aufgelöst hätte, oder welche man wirklich erhalten hat, wenn letzteres der Fall war. Auch sieht man leicht ein, dass man für $(\vec{\mathcal{F}} + 2,14 \, s^{\mu})$ nie eine Zahl (bei 1 Gr. der Legirung) erhalten kann, welche grösser als 7,32 oder Kleiner als 2,14 ist, weil das reine Kupser nur 7,32 Grade Wasserstoff und feines Silber nicht weniger als 2,14 von demselben zu liefern hat. Wenn daher jenes vorkommen sollte; so diente es zum Zeichen, dass entweder irgend ein Fehler in der Untersuchung vorgefallen wäre, oder dass die Legirung noch ein anderes Metall, z. B. Zink, enthielte, das mehr Wasserstoff als das Kupfer liefert; und wenn die angeführte Zahl unter 2,14 fiele, so müsste man daraus auf irgend einen vorgefallenen Fehler, ins be-. sondere auf den einer unvollkommenen Auflösung des Kupsers, oder auf ein Metall in der Legirung schliessen, das weniger, oder gar keinen Wasserstoff entwickelte. Eben so ist begreiflich, dass, wenn man bei einer vorangegangenen Probe auf dem Probierstein gefunden hätte, es müsse die Löthigkeit ungefähr z. B. zwischen 2 und 5 Loth fallen, und wenn man hierauf nach der Berechnung für (V + 2,14 S') auf eine bedeutend grössere Löthigkeit z. B. auf 8 oder 9 Lothe käme, die Auflösung

der Legirung unrichtig gemacht sein und daher der Silberrest noch einmal in derselben Säure des Aëroscops behandelt werden müsste.

C. Beschveibung der gunzem Verführens, um nach dieser Methode die Löthigkeit einer Legirung des Silbers mit Aupfer zu bestimmen.

Das ganze Verfahren mit Einschluss der Berechnung besteht in folgenden fünf Hauptoperationen und zwer in der

- 1) Vorbereitung und Kinbringung der gewonnenen Legirung == 1 Gr., in den Aeroscop mit dem Platin, der Saure und dem Oel.
- 2) Ethitzung der eingebrachten Legirung bis zur Gasentwickelung und gänzlichen Auflösung des Kupfers.
- 3) Messung des abgekühlten Gases in dem Aëroscop und Zarückfuhrung seines gegebenen Volumers auf das wahre V, sei es vermittelst des Barometers und Thermometers, oder mit Heilfe eines Normalaërescops.
- 4) Herananahme, Abwaschung und Wägung des trocknend Silberrests == 8", wenn solcher statt findet.
- 5) Berechnung der gewichten Löchigkeit der Legirungenach der Formel:

Lih == 22,61 - (V + 2,44 S) 3,0888; oder: Vergleichung des in Zahlen ausgedrückten Werths von V + 2,148 mit einer auf der Tabelle am meisten damit übereinstimmenden Zahl und Folgerung daraus auf die in ganzer Zahl ausgedrückte Löthigkeit.

VYenn also die Gegenstände, welche zur Untersachung einer Legirung nöttlig sind, insbesondere Waage, Aëroscop und Säure, die (bei A) angegebene Beschuffenheit haben, so muss man der Reihe nach auf folgende Art verfahren:

I) Man nimmt einen kleinen Theil von der zu untersuchenden Legirung, schlägt oder walzt dieses Stückehen breit zu einem dünnen Blättehen, reinigt es von anhängenden Eisentheilehen, schneidet ganz schmale Streifen davon ab, rollt diese zusammen, wägt davon \(\frac{1}{2}\) Gr. Medicinalgewicht ab, wenn die Legirung (nach dem Probierstein) sehr

kupferhaltig ist, oder I Gr., wenn sie von mittlerer Löthigkeit ist, oder 2 Gr., wenn sie sehr silberhaltig ist, bringt
sie dann in den Aëroscop, fügt ein Platinplättehen dazu,
giesst die concentrirte Salzsäure darauf, bis der geschlossene Schenkel der Röhre damit angefüllt ist und die Säure
ungeführ einen halben Zoll hoch in dem offenen Schenkel
steht, bedeckt diese Fläche der Säure mit einer Schicht Oel
von 1 — 4 Zoll hoch, und setzt den mit einem Pfropf bedeckton Aëroscop auf den Einschnitt seines Gestells vor

sich bin zur nachherigen Leitung der Auflesung.

2) Ist dieses geschehen; so setzt man das Kühlblech auf den geschlossenen Schenkel des Aeroscops, fallt es mit Wasser, und stellt die Oellampe unter den Winkel der Glasrohre, antangs weniger nah als späterhin, um dieselbe nach und nach zu erwärmen und die Legirung zur Gasentwicklung zu bringen. Fängt diese an; so must man bei ihrem Fortgang darauf Acht geben, ob von dem bei näherer Flamme sich stärker entwickelnden Gas keine Blasen in dem offenen Schenkel der Rohre kommen. Wäre dieses der Fall; so muss man entweder die Flamme schwächen, oder die Lampe von der Rollre dadurch weiter entfernen. dass man sie selbst niederer setzt, oder die Glasrohre durch Zurückziehen mit dem Kählklech in den Einschnitt ihres Gestells hoher setzt. Bemerkt man im Verlauf der Operation, dass die Legirungsstückehen sich bei der Gasentwicklung zurückschieben, so liebt man das Kühlblech und hierauf die Glasrohre von dem Gestell ab und schüttelt diese in der Hand, um die Stückehen wieder in den Bauch der Röhre zu bringen; auch wied man aladana finden, dass die in den offenen Schenkel herauf gekommene Flüssigkeit bei dieser Manipulation wegen entstehender Abkühlung der Dämpfe in den geschlossenen Schenkel herabsinkt, und man kann daher diese Manipulation selbst auch zur Abkühlung der Flussigkeit anwenden. Ist indessen das Wasser des Kühlblechs mehr oder weniger warm geworden (was immer nach dem Verlauf einer Stunde der Fall sein wird): so erneuert man dasselbe durch frisches, kaltes Wasser,

oder mit Schnee oder Eis, wenn man solches erhalten kann. und wiederholt diese Operation besonders dann um so öfterwann sich schon viel Gas entwickelt hat, und also die Flüssigkeit in dem geschlossenen Schenkel so weit herabgekommen ist, dass sie bei starker Erhitzung der Rohre, welche gegen das Ende des Processes um so nöthiger ist. leicht 🖫 den offenen Schenkel zurückspringen und einen Verlust von Wasserstoffgas bewirken kann, Bemerkt man endlich nach 3 bis 4 Stunden der gleichmässig starken Erhitzung beder Abküldung der Röhre in der Hand, dass der Raum des entwickelten Gases sich nicht mehr merklich vermehrt hat in Vergleichung mit dem Raum, den es etwa vor einde halben Stunde einnahm, und dass bei weiterer Aufsetzung der Röhre über die Flamme und Erneuerung des Wassers aich trotz einer starken Erhitzung doch nur wenig kleine Blasen; und mehr nur grössere Blasen (welche salzsante Dämpfe sind) entstehen, ja dass die Legirung sogar zu zfschen anfängt (was von der schweren Auflöslichkeit der restirenden Silbers herkommt); so daff man nun annehmen." dass alles Kupfer aufgelost ist und kann, wenn man anders nicht auch alles Silber noch auflösen will (was aber freilich noch 1 - 2 Stunden erlordern würde) mit der weitern Erhitzung aufhören, also Kuhlblech abnehmen, und den Aëroscop sich abkühlen lassen. Sollte man diesen Außosungsprocess nicht innerhalb" 4 "-"5 Stunden (neben andern Geschäften auf seinem Tisch) ununterbrochen fortsetzen können; so entsteht dadurch für das Rosultat kein Nachtheil. und man hat nur die Oellampe zu entfernen, und sie beim Wiederbeginnen der Operation wieder unterzusetzen; auch kann man gar wohl, wenn cinige Grade Wasserstoff erhalten worden sind, den Process ganz abbrechen und, nachdem man die Röhre abgekühlt und den Stand des Gases darin (unter Bemerkung des gleichzeitigen Standes des Barometers und Thermometers, oder des Normalaëroscops y genau beobachtet hat, das erhaltene Gas in den offenen Schenkel zurücktreiben und fortgehen lassen, um den Process zu einer andern gelegenern Zeit aufs neue fortzusetzen und zu endigen.

- 3) Ist die Auflösung der Legirung in der Salzsäure der Glasröhre geendigt (sei es bei ununterbrochener Auflösung oder in zwei abgebrochenen Perioden des Processes); so muss der Stand des erhaltenen Gases nach seiner Abkülilung und Gleichsetzung mit der Lufttemperatur des Zimmers auf 10 Grad des Aëroscops genau bemerkt werden. Ist man nun mit einem Normalaeroscop versehen, so setzt man diesen in den andern Kinschnitt des Gestells neben seinem so eben gebrauchten Aëroscop und bemerkt auch sogleich bei ihm den Stand seines, Gases. Hat man aber keinen Normalaëroscop, so mus man den Stand des Barometers auf 1 Linie und den Stand eines neben seinem Aëroscop angebrachten Thermometers auf 12 Grad hier beobachten und die erhaltene Zahl davon genau außehreiben. Sind nun diese Beobachtungen in dem einen oder andern Fall gemacht worden, so schreitet man zur Correction des in dem Auflösungsaëroscop bemerkten Gasvolumens und zwar
 - a) in dem ersten Fall vermittelst der Formel: $V = \frac{V \cdot V}{v}$,

wobei V das gegebene Gasvolumen des Versuchs-Aëroscops

V das Normalvolumen des Gases von dem Normalaëroscop

V das beobachtete Gasvolumen des letztern

und v das corrigirte Gasvolumen des Erstern bezeichnet. (S. Hest 2. p. 138 — 139)

3) In dem zweiten Fall aber vermittelst der Formel:

$$\dot{V} = \frac{V(7,976)(B-T)}{213,33+t^b}$$
 (S. Heft 2. p. 136—138),

wobei B den Barometerstand, to den Thermometerstand und T die Tension der Dämpse in Buodecimellinien bezeichnet.

Was für eine Formel man aber in dem einen oder an dern Fall zur Berechnung des wahren Volumens des Gase anzuwenden hat; so glaube man ja nicht, dass, wenn man das Gas in zwei Perioden erhalten und nach der ersten dasselbe entfernt hat, nur die beiden beobachteten Voluming summirt, und nach der Berechnung des Mittelstandes von den andern gleichzeitig beobachteten Instrumenten das wahre Volumen des entwickelten Gases nach jenen Formeln berechnet werden dürfte; vielmehr miss, wie sich leicht erweisen *) lässt, das wahre Volumen eines jeden besonder erhaltenen Gases (vor seiner Entfernung aus der Glasrohre) für sich nach den verglichenen Beobachtungen berechne und dann erst eine zu dem andern addirt werden.

A) Hat man das durch die Auflösung erhaltene Gasvohmen **) nach der genauen Beobachtung und Messung seiner Standes aufgeschrieben; so lässt man es vermittels einer kleinen Bengung der Glasröhre in der Hand heraus, schielt die restirenden Silberstäckehen mit ihren Trümmern vermittelst eines Holzetreifens aus der Röhre auf ein Stückehen Pliesepapier, das trichterförung auf einem Fläschehen sitzt wäscht sie mit Wasser und Salmiakgeist aus, trocknet sie in dieses, oder in anderes Stückehen Fliesspapier eingewikkelt auf dem warmen Osen oder in einer Schaale über der Lampe und wägt sie zuletzt auf einer feinen Wasge auf Gr., wo nicht auf zo Gr. Medicinalgewicht (nicht Gränd des Silbergewichts) hin. Das erhaltene Gewicht schreibt man unter Bezeichnung von S' auf und macht dann loigendt Probe über die Richtigkeit der Auflösung: mit löst der

^{*)} We m'z. B. a:b=b:c and d:c=s:f ist; so is deswegen nicht $\frac{a+s}{2}:\frac{b+c'}{2}=\frac{b+c'}{2}:\frac{c+f}{2}$

Nimmt man an, dass sich bei jeder Legirung etwa die Hälft des Silbers aufläne; so lämt sich schon aus der für P erhaltenen Zahl bei Vergleichung mit der Löthigkeit, auf welche eine vorläufige Probe mit dem Stein führt, schliessen, ob bei der Auflüsung stark gefehlt worden sei. Denn bei 1 — 5 Löthigkeit fällt P zwischen 6,93 und 5,28; bei 6 — 10 Löthigkeit zwischen 4,97 und 3,41 und bei 11 — 15 Löthigkeit zwischen 3,03 und 3,41.

Silberrest in ein paar Tropfen Salpetersäure auf, und giesst Salmiakgeist auf die erfolgte Auflösung; bleibt sie farbenlos, so enthält S" keine Spur von Kupfer; wird sie grün, oder grün-bläulicht, so enthält S" höchstens die Kupfer; wird sie aber stark blau, so enthält sie zu viel Kupfer, als dass die Untersuchung nicht mit einem andern Gran auf genauere Art wiederholt werden sollte.

- 5) Endlich multiplicirt man die so eben gefundene richige Zahl für S' mit 2,14, addirt zu dem Produkt davon
 die für F (nach 3) bestimmte Zahl und
- a) vergleicht entweder die erhaltene Summe mit der auf der Tabelle der Löthigkeit (B 3) zunächst übereinstimmenden Zahl, um aus der daneben stehenden Zahl die gesuchte Löthigkeit der Legirung zu nehmen;
- 4) oder man berechnet ihre Lethigkeit nach der (B2) gegebesen Formel: 11h == 22,61 -- (** + 2,14.5") 3,0888, d. h. man multiplicirt diti Summe der corrigirten Gasmenge und des Produkts von 2,14 und-den Silbetrest mit der Zahlt 3,0888 and zieht dieses neue Brodukt von der Zahl 22,61. ah, um die Löthigkeit der Legirung in ganzen Zahlen und in Decimaltheilen zu erhalten. Um nun aber noch ihre Löthigkeit *) in Granen zu bekummen zieht man in dem ersten Fall (a) die für (F + 2,14 S") gefundene Zahl von der auf der Tabalie der Lothigkeit zunächst übereinstimmenden grossern ab, sucht den erhaltenen Rest auf der Tafel der Gräne auf, und nimmt die danchen stehende Zahl als die gesuchten Gräne auf; in dem andern Fall aber ('b') multiplicirt man die Decimalzahl von ($\tilde{\nu} + 2.14 \, s''$) mit 18 und findet in dem Produkt davon die gesuchte Zahl der Grane.

^{*)} Heisst man die einer Zahl der Löthigkeitstabelle — A zu vergleichende Zahl Z, und die der erstern entsprechende Lothzahl Lthi, so wie die der A — Z auf der Gräntafel am nuchsten entsprechende Gränsahl Z ; so ist Lth — Lth von A + Z von A — Z.

Ci, Beispiele von Bestimmungen der Löthigkeit untersnehter Legirungen.

1) Es habe ein Gran von einer Legirung die nach der so eben erklärten Behandlung im Aëroscop erhitzt worden ist, nach der Abkühlung ein Wasserstoffvolumen V=5,7 Grade gegeben, und man habe zugleich an dem Normalseroscop, dessen Normalstand P=10,0 sei, eine Gasmenge V=10,7 beobachtet; so ist das wahre Volumen

des erhaltenen Wasserstoffes
$$V = \frac{V.V}{m} = \frac{5.7.10,0}{10,7}$$

Nun sei der Silberrest $S' \implies 0.25$ Gran' gefunden werden, und daher $2.14 S' \implies 0.535$; so ist

$$\ddot{\nu}$$
 + 2,14. s'' = 5,320 + 0,535 = 5,855.

Diese Zahl aber könnt der Zahl 6,025 auf der Tabelle der Löthigkeit, als der grössern am nächsten, und weist auf 4 Löthigkeit; der Unterschied von 6,025 und 5,855 = 0,170 hingegen liegt auf der Tafel der Gräne zwischen den Zahlen 0,161 und 0,179, wovon jene auf 9 und diese auf 10 Gräne weist. Demmach ist die Löthigkeit der untersuchten Legirung 4 Loth und 9 bit 10 Gräne.

Auf eben diese Löthigkeit mit den Gränen kommt mat auch, wenn man dieselbe Zahl 5,855 mit 3,0888 multiplicit, das erhaltene Produkt I8,084924 vermoge der Formel

Lth = 22,610016 \rightarrow (\bar{K} + 2,14 S'') 3,0888 von der Zahl 22,610016 abzieht und den Decimal des gewonnenen Restes 4,525 mit 18 multiplicirt, was die Zahl 9,45 als die Zahl der Gräne giebt, so dass dieser Rechnung zu Folge die Löthigkeit der Legitung 4 Loth 9 und $\frac{1}{100}$ Grän ist.

2) Von einer Münze habe 1 Gr. nach der Abkühlung der Röhre

Wasserstofigas V = 5.5 Grade bei einem

Barometerstand B = 26.11,4 par. Zoll und Duodecimallinien

Thermometerstand to = 13° Grade, und daher bei einer

Tension T = 0.51 Duodecimallinien gegeben;

so ist B - T = 26 + (11,40 - 0,51) Duodecimallinien

= 26+(10,89)0,83 Decimallinien, da 1 Duodecimallinie = 0,83 Decimallinien ist.

= 26,90387.

also das corrigirte Wasserstoffvolumen

$$\vec{\nu} = \frac{5.5 (7,976) (26,90)}{213,33 + 13,0} (S. B. J. a.)$$

$$= \frac{1180,04920}{226,33}$$

= 5,2138 Grade.

Nun sei S'' = 0.15 gefunden worden; also $2.14 S'' = 2.14 \cdot 0.15 = 0.3210$

so ist (Y + 2,14 S') = 5,2138 + 0,3210

5,5348.

Zieht man nun diese Zahl von der auf der Löthigkeitstabelle zunächst grössern 5,7012, welche auf 5 Löthigkeit weist, ab und aucht den Best = 5,7012, 5,348

auf der Tafel der Gräne auf; so erhält man, da 0,1618 die nächste ist, und auf 9 Gräne weist, als Resultat: 5 Loth und 9 Gräne.

- 3) Von einer Legirung, bei der ich 2 Gr. in 25 Stückchen zur Auflösung brachte, und bei welcher diese unterbrochen werden musste, erhielt ich Wasserstoffgas.
- a) als erste Portion 2,4 Grade, bei einem Stand meines Normalaëroscops = 10,4, also $\dot{V} = \frac{2,04.10,0}{10.4} = 2,2115.$
- b) als zweite Portion 1,2 Grade bei 10,6 Stand des Normalaëroscops und bei 26. 11,0 B, so wie bei 14° R, also bei T=0.55 und daher bei B-T=26.83 und Journ. f. techn. u. ökon. Chem. 1. 4.

ader (nach Bor. und Th.) = 1.3 (7,975) (26,83)

c) folglick / von heiden == 2,2115 + 1,1800 == 3,3424;

New betreg der Silberrest 18" == 1,925 ; denbuch 2,14 8" == 2,1935 ;

also $(\vec{V} + 2, \vec{H} S') = 3,3424 + 2,1935 = 5,5359.$

Aber die Legirung war 2 Gr. statt I Gr. ; folglich in I Gr. zu setzen 5,3850 = 2,7679, welche Zahl u 0,0196 kleiner ist, als die der 14 Löthigkeit entspreche de Zahl der Tabelle: 2,7875; aucht man nan nuch jene Unterschied auf der Gräntabelle, so findet sich als michste Zahl 0,0179, so dass die Legirung = 14 Loth un 1 Grän zu getzen ist.

Ç Ç
Formular j
2; 2; 2;
i.
für die Berechnungen der I
dei
r Lölhigkeit einer L
Ž
eg મંત્રમ ્ ક
3
ing aus dem g
99
gemessenen II asserstoffgas I und dem Silberrest S'.
J. W.
sser
Tops
Hasserstoffgus Fund dem S
77
nd c
lem
82.
ilber
rest
ς
•

		•			ارد بد	ابر		fs		Y	1.			
	3 Loth, 4 Grän(a) 3 Loth, 5 Grän(b)	3,20123 (a) 6,26290 (b)	6,2836 (a) 6,2636 (b)	(A) 0,24	百姓	9),2 10	310	25,90553 10,2 10,9 5,	30 m	6,15 26,11,5 154	6,15	Hor.	
	Lik von A + g	(F+2,148') 22,61-(F+2,148')3,0888 von	(F+2,148')	, ર્ભ્	n.	int mass	4 =		B-T	0 7	В	A.		
3	d. Tabellen	nach der Formel	Formel u. Tabellen	1 :3.1 pg	girte.	1 40 F	*		213,33+40	بهران پش _{ارای} ین س	1	senes Gas	Leghung	
31 *			ri Siber- Summe für die	Shber-	Corri	72	7.	**). (#8—	V (7,976). (B-	*	Menge Gemes-	Nenge	
•				rusel.) B	nach A Nor	」。 neln、	Correctionsformeln nach a) Barom. u. Thermomet, b) d. Normalnër,	Corre	a) Barou	•		7, 8

1) Wird statt I Gr. Leg. $\frac{1}{2}$ oder 2 Gr. genommen; so wird (V+2,14 S'') verdoppel lt, oder halbirt.

2) Theilt sich Vin 2 V somuts für jedes einzelne V der Werth von V gesücht und dann erst summirt werden.
3) Un B — 7 zd fieden wird des Duckledmal des I (S.H.2. p. 138) von dem Duodecimal des Babgezogen, der Reit mit der Zaffl 0,83 multiplicärt und dieses Proflukt als Decimal zu der ganzen Zahl des Baddirt.
4) V diese sich entweder nach der Formel z oder nach der Formel b bestimmen.
5) V dezemmet den Narmalsiand und V den dei der Untersuchung beobachteten Stand des Normalaëroscops.
6) Hat man eine aussührliche für Lothen und Gräne zugleich berechnete Tabelle, statt zwei abgesonderter Tabellen; so ist die Löthigkeit in Lothen und Gränen aus der unmittelbaren Vergleichung des Werthes von ",(F+2,148") mit der nächst größerte Lah von Lah und g' zu finden.

D. C. Benneutsphungerfeit Ministratur. Bieneits grownsile

Man wird the Vorthelle dieser neuen Ble weicher man eine Begirung muf deinem In. 1800 andera () Geschäften auf die bequénitte A destan **) und auf pine wenigstens eben so als nach stiders Methodes untersuches and In es halt bestimmen kann judickebwerkenmen! Auch w the night die noch verhandene Schwierigkeit, überall nave Waagen und Aeroscope zu bekommen entgegen ten, noch den Mangel an gehörigen Kenntvissen in 2002 auf Gewicht, Saure und Bergehnungsweise bei manche Technikern, noch etwa eine schwere Pehandlungsart de Instruments und anderer dabei zu beobachtenden Gegenstan de, da die Mechaniker solche Glasrobred zu verft so schneiler werden verstehen lernen, je mehr a och jesen finden, die un ihrem Gebehach nöthigen Kend in die doch work an erwerben sind and disserforder" Behkeit ***) im der Behandlang der Sache bei Mang mit appraduistes Bidges (filesdah Andreg). v. 12 kömmt.

dabei ist, nämlich die gänzliche Auflösung des Kupfers heter der Legirung die Hauptschwierigkeit und erlordert zu von Zeit, wenn man zum Zweck kommen will.

Die game Abhandung über diese Loher schrieb ker Verhausen neben angestellten Unterspringen von genehindenen Laufernach nach dieser Methode.

3 \ Pie Pioberry der fleine her

**) Der ganze Apperat kostet etwa 3 Ausgabe bei einer Uptersuchung beträ

von A und de eses III. Abschnift des Bo. bachnift des Gassgatten.

chen aning und che ich auf die Beifügung eines die Auflöaup handen Platinstückehens kam, ging letztere noch
maicherer, und mit längerem Zeitaufwand,
n Gebrauch janer Hülsmittel der Fall ist;
n Stiel kommen wird, wederch der Process erund beschleunigt worden dürfte.

Nach dieser Medhode, wobei nur i bis 2 Gr. zur Untersuchung kominen, und wobei also von solchen kleinen
Theren auf grössere Massen geschlossen werden soll, ist
man zu sehr den Folgen grosser Irrthümer aus kleinen Fehlern ausgesetzt, als dass sie gut anwendbar ware.

The Month of the Robert von A Gr. bei dem Wagen and Abwagen eines Grans, oder eines Grantheile; Abwagen eines Grans oder eines Grantheile; at die Rolge devon wohl sehr bedoutend; aber aie auf einem kleinen, sondern am einem grossen Fehrer entstanden.

dabei 20 Gr. Fehler von 10mal geringeren Einfloss väre; aber es fragt sich, ob man alsdann nicht verhöltnisstellssig mehr Zeit zur Auflösung brauchte? — Auf jedem Fall müsste alsdann üer ganze Apparat und die Menge der Säure bedeutend grösser sein.

3) Die Probe von der Richtigkeit der Auflösung nach dieser Methode (C. 4.) besteht in der Zerstörung des Silberrests und, wenn jene nicht Stand hält; so muss man den

a de silver ein gros-

Then survividingly formation statistical distribution that a group hat, am ihn in avei Pattioner di thilling the Bear ton Union the Pattioner di thilling the Bear ton Union between the distribution di

die bet blethode liefert nicht; wie die pyrocette ber selbst in dangischen Bleit nut mit den genter Sild ber selbst in dange, sondern Bast nut mit den brinkende Produkten (Wasserstoff und Silberreit) dürch Rethilling mit den Silbergehalt der Legirung schliessen; es ist duher liefe pneumatische Methode keine unmittelbar demonstrirende, wie jene zwei andern, sondern nur eine mittelbare Derstellungsweise.

durch anschauliche Abscheidung des einen Bestandttheils eines Körpers Nichts verlohren geht, oder eine Controlle zur Bestimmung des etwa entstandenen Verlustes statt findet; so hat eine solche Darstellungsweise allerdings den Vorzug vor der mittelbar auf Rechnung heruhenden Methode. Aber jene Bedingung dieses Vorzugs findet, wie jeder Chemiker und Techniker weiss, weder bei der pyrotechnischen, noch halurgischen Methode statt, und überdiess ist es in der practischen Chemie eine ausgemachte Wahrheit, dass, wis nach entschiedenen Gesetzen der Körper durch Rechnung bestimmbar ist, besser auf diese Art, als durch das reine Kx-

periment bestimmt wird. Men kann also den zwei ältern Methoden in dieser Hinsicht nicht wohl den Vorzug vor dieser neuen gehen.

Werthe Einwendungen gegen die hier vorgeschlagene Methetle erheben; aber es ist durch dieselbe doch, meines Erachtens, den Chemikette sowohl als den Technikern ein neuen: Weg eröfinet, auf dem sie, wenn sie ihn zu betreten versuchen wellen, mit kleinen Qantitäten wenigstens eben so sieher und auf eine für manche Umstände passendere Aut, als auf den hisher betretenen Wegen ihr Ziel erweichen können.

July of the you bear named to be a

affectively of their policy of them to the or the second of the second o

California de de la california del calif

to again to a sada annual of the comments of annual to the comments of the com

Naranche zur Merryttkömmanne der Amal-

gamation der Silbererze.

Won W. A. LAMPADIUS, K. S. Bergeomnissionspall und Professor an Freiberg

Der Amalgamationsprobese ist noch ist seiner Kindheit, und es bedarf noch mancher Versuche, um ihn seiner Vervollkommung näher zu bringen. Folgende zu diesen Zweck auf dem königlichen Amalgamirwerke an der Halsbrücke bei Freiberg unternommene Versuche, waren von mir unserer hochverordneten Berghauptmannschaft und dem königlichen Oberhüttenamte in Vorschlag gebracht. Sie wurden genehmigt, und mir deren Leitung übertragen. Der Huttengehülfe, Herr Wellwer führte über dieselben mit vielem Fleiss besondere Außsicht, und verzeichnete den Gang der Versuche in einem Journale. För dieses Mal waren die Hauptrwecke, welche flen Versuchen zum Grunde lagen, folgendes *)

- 1) Es sollte erforscht werden, ob nicht die durch künstliche Wärme unterstützte Amalgamation vortheilhaftere Resultate in Hinsicht auf die Beschleunigung des Anquickprocesses und auf eine weitere Entsilberung der Rückstände als gewöhnlicht liefere.
- 2) Ob man nicht den kostbaren Zuschlag von Kochsale bei der Erzröstung zur Bildung des Chlorsilbers ersparen könne, wenn man durch ein desoxydirendes Rösten der Erze mit einem Zuschlage von Kohlenstaub das Silber der selben in einen metallischen Zustand versetzen, und in die sem Zustande durch Quecksilber extrahiren könne.

^{*)} Leser. Welche den Amalgamationsprocess bei Freiherg nicht kennen, ludgen meinen Grundriss der Rüttenkunde. Göttingen bei Dietrich 1827. S. 252 — 260 nachtesen.

3) Da der Process des Trockenmahlens der Erze theils kostspielig ist, theils zum Verstieben von Erz Veranlassung giebt, so sollte es versucht werden, die Erzmasse während des Anquickens selbst durch eiserne Kugeln zu zermahnen.

Erste Reihe von Versuchen, die Warmamalgamation betreffend

Da die Wärme eine jede Auflösung unterstützt, so liess sich hossen, dass dieselbe auch bei der Ausziehung des Silbers durch Quecksilber sich thätig beweisen werde. Frühere Versuche, mit geringeren Mengen Erz angestellt, hatten hereits sich in dieser Hinsicht günstig gezeigt; allein es war bei ihnen der Quecksilberverlust, durch fein mechanisch zertheiltes Quecksilber entstanden, zu gross, und man hoffte denselben durch das Anquicken in einem grössern Fasse zu überwinden. Es wurde daher ein gusseisernes Fass von 7 Zoll Wandstärke und 16,09 C. Fuss Inhalt, wie gewöhnlich durch Maschinerie um seine Axe drehbar, eingelegt, and auf einem Roste ein mässiges Kohlenfeuer, durch welches man den Quickbrei zu 60 - 70° R. Wärme bringen konnte, unterhalten. Da bei vier dieserhalb angestellten Versuchen der Ersolg der nämliche war, und dieselben, wenigstens vor der Hand, keine Anwendung zulassen, so will ich das Resultat derselben in der Kürze zusammenstellen.

- a) Die Rückstände waren mehrentheils schon in der 10ten Stunde bis auf † Loth, als dem gewöhnlichen Gehalte derselben entsilbert. Liess man das Fass noch 8 Stunden länger, also die gewöhnliche Umlaufszeit von 18 Stunden, umgehen, so nahmen sie noch ein weniges, nämlich bis auf bis † bis † ab. In der 10ten Stunde war der Rückstand von derselben Beschickung kalt amalgamirt † Loth. Es wäre mithin die Anquickzeit bei der warmen Amalgamation abzukürzen, oder die Rückstände bei gewöhnlicher Umgangszeit etwas ärmer zu gewinnen; allein
 - b) der Quecksilberverlust war stets grösser, als bei dem kalten Anquicken; denn wenn wir bei dem Anquicken von

10 Centuien Ere bei gewöhnlicher Temperatur nur durch Plund Querkeilberabgang baben, so fanden bei dem Warmsanquicken bei 60 -- 70? 4 -- 7 Plund etast. Nur bei dem letzten der Versuche war demelbe auf I Plund 23 Lott gefallen. Das Quecksilber zeigte sich als ein feiner weis ser Schitzin / der zum Theil den Rückständen zu stack zu hing, dass man ihn schrifter scheiden konnte.

Austerkung. Es stände noch zu prüfen, wie sich det Quecksiäherverhat verminderte, wenn man den Versuch det Warmanquickens mit der zehnten Stunde beendigtet

Zweite Rajhe von Ferenchen, üben die Desverzention den

Wir kennen zwei Arten, wie sich das Quecksilber mit andern Metallen verbindet; entweder unmittelbar oder mit telbar, Bei unserm gewöhnlichen Amalgamationsprocesse wird es sowohl durch die Art der Behandlung der Erze bei der Röstung, als auch durch deshalb augestellte Versuche **) erwiesen, dass unsere Amalgamation mittelbur ist. Es bildat sich bei der Röstung-salzsumes Silberoxyd, (Chlersilber) welches bei dem Zusammeureiher init dem Queeksilber und Eisen sich zo Silberamalgam and salzsaurem Eisenoxyd (Chlore eigen) zerlegt. Und in der That scheint es, als wenn Metalle durch die Bildung zusammengesetzter. Atome mehr ausgedehnt, leichter von den einwirkenden Quecksilberatomen ergriffen würden, wie z. B., Platinsalmiak leichter Platine amalgam giebt, als Platinstauh. Dem olingeachtet war die Idee: das Siber durch die Rostung in den metallischen Zastand, zu versetzen, und es in diesem Zustande an das Quecke silber zu, bringen, wohl nicht verwerflich, da man in Miinzwerkstätten, und sonst auch wohl metallischen Sile berschlich ohne vorherige Röstung mit Kochsalz, mithin unmittelbar amalgamirt.

Der Erfolg nachstehender Versuche antsprach nun zwar meiner Erwartung nicht; aber wohl wenigen im Wider-

^{*)} Karsten's Archiv lür Bergban und Hüttenwesen. B, 14. II. 2. meine Ontenuchung der Freiherger Müttenprodukie.

spruche mit dem Vertraget den amnittelbaren Amalgamation) als aus der Lieshelse, dass man durch die denaxydizende Rügstung das Schweistälber nicht gehörig sersetzen konnta. Es wurde darch diese Versache bestätigt: zinse die Schweistang unt dem verlieren, wenn bei vollem Luftzutritt der Schweist in schweisichte Säure umgeändert entweicht, webei jan doch auch ein Theil Schweist zur Schweistenen wird, und in dem gerösteten Erne als basisch schweistsaures Obyskant rückbleibt.

Um nun das vorgesteckte Ziel: unmittelbar zu amalgazuiren zu erreichen, wurde folgende Erzbeschiekung ohne Kies- und Kochsalzzuschlag zusammengesetzt:

Es enthalten diese Erze: Faltlerz, Rothgiltigerz und Siberglanz mit Spuren von Risenkies; Arsenikleies, unit als erdige Gangart vorzüglick Quarz und Schwerspath. Die Gesammtbeschickung wurde auf Schwefelmeralle ühreh die Robsteinprobe geprüft und gub in 110 Pfund 18 Pfund Robs stein. Man vermengte die Beschickung mit 6 p. C. Kolistenklein und unterwarf sie einer gefinden Röstung in 7 verschiedenen Posten. Um die Oxydation des Silbers durch die Luft noch mehr zu verhilten; setzte man während die Röstung der 7 Posten noch 15 Pfund Kohlenklein nach. Als nun eine jede Post 4 Stunden lang geröstet wat, entwickelten sich keine schwellichen und arsezikalischen Dämpfe mehr und man unterbrach die Röstung. Das gerüstete Erz wurde wie gewohnlich gesiebt und gemahlen. Das gerbsteie Erz have II p. C. am Gewicht verloren, welcher Gewichtsverlust mit von anhängender Feuchtigkeit herrührte. Es hielt um im Centu, durch descen vermiedertes Considit 8 Loth

Silbery gab aber derch Alie Robsteinprebe immer noch 34% Robstein sehr seich an Silber; ein Beweis, das des Schwefehilber immer noch nicht gehörig zersetzt war.

Nachdem das gusseiserne Anquicktass mit 10 Centres von diesem Erz nebet 100 Pland Eisenplatten und dem nichtigen Wasser gefüllt wur, liese man es wie gewahnlich zwei Standen lang ungehen, und setzte sodann 5 Centres Quecksilber nach. Die Eisenplatten liese ich — obgleich kein Chlorsilber vorbanden sein konnte — in der Absieht zu schlagen im Falle sich bei der Rostung schwefelsaures Sich beronyd gebildet hätte, dieses durch das Rieen zu zerlegen.

Auquickfasses bis zu 689 R. Wärme des Quickbreies wit gewohnlich vor sieh. Obgleich man aber das Auquicken 22 Stundan unterhielt, so konnte das Erz doch nur bis auf 44 Loth, also nur zur Hälfte entsilbert werden, 'und der Quecksilberverkast betrug 1/Pf. 44 Loth.

Da nun zwei dergleichen mit einem noch grössern Kohlenzusatze bei der Röstung ungestellte Versuche kein günstigeres Resultat gaben, und man es vor der Hand, weinigstens bei dieser Art der Röstung — für unmöglich hielt, den Schweist ohne Oxydation völlig zu entiernen, so wurde dese Reihe der Versuche einstweiten eingestellt.

Teh habe übrigens die Idee; unmittelbar zu snaalganiren, noch nicht aufgegeben, und werde bei neu anzustellen
den Versuchen das Erz zuerst für sieh allein rösten, und
erst am Ende der Röstung bei noch verstärktem Fener die
Kohle zusezten lassen. Da das künigliche Amalgamirwerk
jührlich 6000 Centu. Kochsalz verbraucht, so würde durch
die enmittelbare Amalgamation viel vespert werden.

Dritte Reihe von Versuchen, die Zermalmung des Erzes withrend der Analkamation durch eiserne Kugeln zu bewerkstelligen, betreffend.

Schon früher hatte ich Versuche dieser Art in unsem gewöhnlichen hölzernen Fässern anstellen lassen, bei welchen aber die härtern erdigen Fossilien der Erzbeschickung ticht gehörig zermalmt wurden, und in den gröbern röschen Rückständen immer eine bedeutende Menge nicht scheidbanes Amalgam-mechanisch-nigemengt hängen blieb. Jeh hoffte dem Zwecke der völligen Zermalmung besser zu entsprechen, weny ich statt des hülnernen Fasses das oben gopannte eingrue auwenden liess. Mehrere auf diess Weiss theils warm, theils bei gewickelicher Temperatur angesteil-And Versuche gaben away oil etwas bedseres, after noch kein erwinschtes Resultat... Blan brachte die Bückstände hoobstens bis, auf & Loth; hänkger nut auf L Loth herunter, and hatte dabei 2 - 7 Pfund Quecksilberverhot auf 10 Cent. des angequickten Erzes. Alle diese Verluste waren bei der gewohnlichen Consistenz eines steifen Quickbreies, wolchen man für den vertheilhaltesten bei dem Anquicken hält, angestellt. Endlich wagte ich es von dieser Consistenz abenaveichen, und dieselbe dunner machen zu lassen, und die Resultate dieser abgeändenten Versuche fielen glücklicher ens. Wenn sich bei den frührern Versuchen in den Rückständen immer noch zweierlei Kern des Erzes unterscheiden lines, nämlich der milde Antheil des Erzes fein; der härtere aber nur bis zum groben Pulver nermalint, so gaben die letatern Versuche nur einen Rückstandsschlieb von der Beine unsers gewöhnlichen Rückstandes... Wendeten wir bei dieger Zermalmungsart kiinstliche Wärme an, so zeigte sihh dabei immer nuch etwas, zuviel zerschlagenes Quecksilber. Wir kehrten daher zur kalten Amalgamation zurück, und as gelangen mehrere Versuche auf die aun im Folgenden genau zu beschreibende Weise.

de nach dem Rösten gesieht.

eben so viel Wasser (ohngefähr 24 Centa.) als gewöhnlich zu 10 Centner Mühlenmehl genommen werden, in dem
eisernen Auguickfasse vermengt. Dadurch entstand die Conaistenz eines Syrups oder dünnflüssigen Quickbreies.

c) Diesem Gemenge setzte man 47 Stück 4 bis 5pfündige eiserne Kugeln, zusammen 14 Gentu. am Gewichte zu, und liess zuvorderst das gewässerte Erz sich mit den Kugeln 3 Stunden lang bewegen. Bei frühern Versuchen hatte man die Kugeln mit dem Erze ohne Quecksilberzusatz 8 —

10 Stunden umgehen lassen; allein es hatte sich dabei schen viel Silber reducirt und sich so dicht auf die Kugeln gelegt, dass es schwer durch das Quecksilber scheidbar war; überdies zeigte sich das Brz nach dem Natemahlen während 3 Stunden schon ziemlich fein.

d) Es wurden zu dem gemahlenen Erzschliche die gewähnlichen 5 Centn. Quecksilber hinzugefügt, und der Umgang des Fasses wurde wieder mit sammt den Kugeln fortgesetzt.

e) Nach abermaligens vierstündigen Umgange des Fassen setzte man, um die gewöhnliche Consistent des Quickbreien zu erhalten, noch 2 Centon Mühlenmehl und die nöthigt Menge von Eisenplatten nach, und liess den Umgang des Fasses — 18mal in der Minute weiter forttreiben.

f) Nach 14 — 16 Stunden Umgangszeit fand man die Rückstünde gehörig bis all zu Loth entsilbert und in einem völlig zerkleinten Zustunde:

g) Auch das Verwaschen der Rückstände ging gut von Statten, und man hatte nur den gewähnlichen Quecksilber den von 26 Loth p. TO Cebtn. Erz.

Bei einigen Versuchen gelang es auch sogleich 10 Cent gwiebtes Erz in das Fass zu bringen; demselben mit 3 Cent Wasser eine dünnere Consistent zu geben und nur 1 Centa. Mühlenstehl tinchzüsetzen.

Wänschtes Resultat gab, so verördneten Sr. Hoch - und Wohlgeboren Gnaden, der Herr Oberberghauptmann von Her der und ein Kilnigliches Oberhüttenumt die Anschafund von 5 Stück dergleichen gusseisernen Pässern, mit welchen in der Polge vergleichungsweise mit dem gewöhnhöhen Verfahren gearbeitet werden soll, und es steht mit Sicherheit zu hoffen, dass wenigstens künftig nur ; der Amalgamirerze noch des Trockenmahlens bedarf. Aber um auch dieses Fünftheil nachzusetzende Mühlenmehl noch überfüssig zu machen, bin ich gesonnen von dem gerösteten Erze einen Theil fein absieben zu lassen um denselben zum Nachsotzen zu verwenden.

XLI

growth organization being recovered

Machrichten über die Lilber - und Bleischmelsprocesse zu Sala in Westmankund.

Ans den Reisejournalen des Oberhüttenamenspessors

KURT ALEXANDER WINKLER,
in Freiberg.

.. Mis Abbildangen des Riciefens au Sein 1826 auf Tab. III.

(Peristring and Berchites der in Hv. Heft p. 841 abgebrochenen

Die Bleiarbeit.

Die Krze, auf die sich der Hauptbetrieb der Salahütte gründet, sind Stulfgüter und Schlieche.

Die Stuffgliter kommen von der ohngesihren Grösse der Hühnengier zur Hütte, und enthalten durchschnittlich im 100psiindigen Zentner 5 — 6 Loth Silber, 20 his 30 Pf. Blei, etwas Zinkhlende, Arsenikkies und Spiesglanz, übrigens und hauptsächlich Kalkstein mit verschiedenen Trisilikaten des Talkes und Kalkes.

Die Schlieche sind weniger reich an ordigen Bestendtheilen. Ihr Silbergehalt variirt von 5 bis 10 Loth; ihr Bleigehalt von 20 bis 40 Pfund. Sie zerfallen in vier Nummern.

1) Skjölverkeelig, ziemlich vom Charakter der Stufigüter, war etwas silberreicher.

2) Grofmjölslig, ohngefähr vom Gehalte der Stuffgüter, aber fast zur Hälfte aus Schwefelkies und Kupferkies bestehend.

3) Finnjöldig, ähnlich No. 2, nur mit weniger Schwe-felkies.

4) Slamslig, 6 bis 10 löthig im Silber, 30 bis 40 pfändig im Blei, wenig Schweselkies, dafür aber viel Schweselantimon, Zinkblende und Erden.

Diese Erze wurden von jeher in Schachtöfen und mit Holzkelden verschmolzen, nach den verschiedenen Ausichten der einander folgenden Hüttenvorsteher aber bald roh, bald hald in Oefen mit Auge und Vorstumpf, bald wieder in welchen mit Gestelle und offener Brust verarbeitet. Nur hinsichtlich der Veränderungen in der Höhe der Oefen blieb man konsequent. Niemand kam auf den Gedanken, sie zu verkleinern: Jeder bestrebte sich, sie 🗯 vermehren. - Aus den ersprünglichen kleinen Krummöfen die nicht viel höher als ein schottischer Ofen waren, ech standen allmählig immer grössere und größere Schächte.

Die älteste Nachricht über die dortige Bleiarbeit gie eine vorhandene Relation des Hüttenmeisters Torb. Went wiik vom Jahre 1697. Laut dieser rostete man damak alles reichere Stuffgut in freien Haufen, alle Schlieche aber in gewohnlichen Reverberigöfen; warauf die Sehmelzung mit besonderem Zusatze von viel angekanstem Elei, in 24 Fuss hohen Oefen geschalt. - Vom dem im Erze enthaltenem Blei wurde nichts ausgebracht; dieses, ao wie selbst ein grosser Theil des dazu gekauften, achien alle

in Rauch und Schlacken verloren zu gehen.

Dieses Verfahren blieb noch lange Jahre in Anwendung, und nur erst seit 1750 dachte man an ginige Veräuderungen, durch welche der Bleiankauf sich successive verminderte.

Pihl *) war der Erste, unter dessen Leitung dies beschämende Bleiankauf ganz wegliel, der es seibst so wellbrachte, dass man von dem Blei aus den Erzen noch etwain den Handel geben konnte. Seine Nachfolger sind ruhm lich in der von ihm erölfneten Bahn fortgeschritten, und unter Bredberg's sorgsamer Verwaltung ist es - bei sie gleich gebliebenen Erzen - dahin gekommen, dass me jetzt alle Jahre zwischen 800 und 1200 Zr. Biei in Sale verkaufen kanp. -

Di hi durchschauste waarst die Nachtheile, die überheupt die Röstung der Bleienze habe, und bewies die damit verknüpften Bleiverluste durch Versuche. Er arbeitete
dahin die blendigen Theile der Erze durch den Waschprozens mehr in's Enge zu treiben, und liess nur den blendigsten Schliech rösten, alle andere Güter aber ungeröstet auf
die, zu gleicher Zeit sehr bedeutend erhöheten, Schmelzöfen bringen. Die glückliche Veränderung, die damals im
Bleiansbringen bei Sala zum Vorschein kam, rechtfertigte
sein Verfahren.

Demock wurde spitter, theils aus Mangel an Präzipitadensmitteln, theils aber auch in Folge der Ansichten des
Herrn af Forselles, die Röstung durchgängig wieder
eingeführt. Af Forselles hielt sie, da die Separazion
des Antimons, Zinksbund Arseniks durch die Aufbereitung
nicht vollständig zu bewirken war, für unerlässlich, verordnete jedoch, dass sie nur gunz gelinde erfolge.

Ks wurde dazu ein Röstolen von ganz eigenthümlicher, aber sinnreicher Konstrukzion erbauet, der künstig einmal näher beschrieben werden soll, und vier Jahre hindurch röstete man in ihm wieder alle zur Bleiarbeit kommenden Erze.

Die sorgialtigsteil Beobachtungen, die während einer so langen Zen abgestellt wurden, zeigten indess, dass, selbst bei einer so gelinden Röstung, nicht allein Blei, sondern auch Silber verlören geht, und zwar, dass der Kalzinir-verlüst von dem Silberinhalte der rohen Erze

verliest von dem Silberinhalte der rohen Erze

10 p. C. bei den Schliechen,

4 p. C. bei den Stuffgütern und

7 p. C. durchschnittlich

betrage

Niederschlagsarbeit. Zwar rechnete man nicht darauf, den ganzen Röstverlust zu retten: man fürchtete im Gegentheil nur eine Vermehrung der Schmelzverluste, und sah mancher Unannehmlichkeit durch die nun grösser werdende

Steinbildung entgegen. Indess die Sache war wichtig genugum recht gründlich untersucht zu werden.

Die Bleiarbeit stand damals schon auf einem guter Fusse. Veränderte Ofenkonstrukzionen hatten in Zeit von einem Jahre die Silberverluste von 20 p. C. bis auf 11 p. C. reduzirt, und diese 11 p. C. hatten in 7 p. C. Röstverlust und 4 p. C. Schmelverlust bestanden. Die letzte Prozent zahl musste jetzt das Anhalten bei den neuen Versucher geben.

Sechszehn Schmelzungen, vom Anfange des Jahres 1821 bis in dessen Herbst hinein, sollten zu Krorterung des fraglichen Punktes dienen. Diese grosse Skala musste für die Zuverlässigkeit des Versuches bürgen. — Das Resultafiel gegen Erwarten günstig aus. Der Schmelzverlust an Silber hatte durchschnittlich nicht mehr wie 4,22, p. C. bestragen, war folglich bles 0,22 p. C. grösser, als bei der Arbeit mit gerösteten Erzen gewesen.

Die zeitherigen Verluste an Silber durch Rüstung weren demnach, durch Weglassung der letztern, fast rein erwapert worden, und diese Erspacuiss war so bedeutend gewesen, dass man jetzt da 17 Loth Silber ausbrachte, wo verher nur 16 Loth gewonnen wurden.

Wie sich alles dieses hinsichtlich des Bleies verhielt liess sich webiger gründlich nachweisen. — Dass bei de Röstung viel Blei in Dampfen fortging, war ausgemacht dass ferner durch die oxydirte Gestalt, in welcher das Bleides gerösteten Erzes in den Schmelzofen kam, mehr Ver anlassung zu Bleiverschlackung gegeben wurde, lag ebenfalls klar am Tage, und sonach wurde die Einführung der Niederschlagsarbeit auch zu Vermehrung der Bleiprodukzion sehr bedeutend haben beitragen müssen. — Dass dieses wirklich der Fall war, hatte sich früher dargethan und sprach sich auch jetzt wieder durch das wachsende Bleiausbringen deutlich aus, doch aber nahm das Bleiaus

^{*)} Man hatte die Fingstaubkammern gänzlich abgeworfen, da die Erfabrung gelehrt hatte, wie wenig man von dem Silber wirklich ausbringen kounte, welches im Fingstanbe sich wieder ausammelt.

bringen bei der Niederschlagsarbeit durchaus nicht in demselben Verhältnisse wie das Silberausbringen zu. Schmelzofen selbst brachte nämlich beim Niederschlagen nicht die Bleiprozente aus, die er beim Redukzionsprozesse auszubringen vermochte, weil das an sich schon flüchtigere Schwefelblei, welches er jetzt verarbeitete, noch durch die stärkere Hitze, welche die Niederschlagsarbeit ersorderte, mehr zur Verflüchtigung angereizt wurde.

Die Verschmelzung ungerösteter Erze war bald nicht mehr bloser Versuch. Man führte sie zum zweiten Mal förmlich ein, und mit ist nicht bekannt, dass man später wieder zur Röstung zurückgegangen wäre.

Blefofon. Dis

Die Oesen, in denen man jetzt die Bleiarbeit betreibt, sind charákterisirt

1) durch grosse Höhe,

2) durch ihre Vorrichtung mit Auge und Vorsumpf, und

3) durch die lang gezogene viereckige Gicht, die sehr

wenig Tiese *) und dasur viel Weite **) hat.

Die Oesen sind übrigens unter sich nicht ganz gleich. Auf Tafel III. findet man denjenigen, welcher bei meinem Dortsein am besten arbeitete, und dessen Höhe von Form bis Gicht 20½ schwedischen Fuss betrug. — Das im Ganzen geräumige Auge ist tief in den Vorheerd eingesenkt, und der Theil desselben, welcher noch über den Vorheerd herausragt, wird theils mit Lehm, theils mit glühenden Kohlen zugehalten, so dass weder Flamme ausschlagen, noch kalte Lust eindringen kann,

Die ziemlich allgemein beobachtete Erscheinung, dass die Bleiarbeit in niedrigen Oefen besser erfolgt als in höhern, hat man in Sala nicht wahrgenommen, sondern man hat dort gerade das Gegentheil gefunden. Es ist sogar ganz auffallend gewesen, wie von jeher mit allmähliger Zu-

^{*)} Entferhung zwischen Form und Brustwaid.

^{**)} Entsernung der beiden Seitenstösse von einander.

nahme der Ofenhöhe eich auch aussessiye das prozentalische Metallausbringen vermehrt hat, und vorzüglich erkennbag

wurde dieses in Bezug auf das Blei.

Ich beobachtete selbst die Bleiarbeit in zwei OelenBeide waren ganz gleich gestaltet, nur hatte der ältere
5½ Fuss weniger Hohe als der andere. Die Beschickungs
die ganze Behandlungsweise war in beiden dieselbe; beide
arbeiteten im Ganzen gut, aber doch konnte der kleinen
(Gamla hyttan ugn) nie zu dem Bleiausbringen kommen,
welches der hohere (Sten hyttan ugn) gab. — Weit bedeutender wird indess die Differenz, wenn man den Effekte
des jetzigen höchsten Ofens mit dem Effekte der frühen
Halbhohofen, und noch auffallender, wenn man ihm mit dem
Effekte der ältesten Krummofen vergleicht.

Die jetzige Methode über das Auge zu schmelzen, steht vorzüglich mit der Wahl der Niederschlagsarbeit in Verbindung. Schmelzt man über die offene Brust und im Gestelle so kommt der Ofen nicht immer in die Gluth, die zu dem Gelingen der Niederschlagsarbeit erforderlich ist, und man erhält dann zu vielen und zu bleireichen Bleistein. Diese grössere Gluth ist dann auch die Ursache, dass, obgleich es im Augenofen weit schwieriger ist, die sich ansetzenden Ofenbrüche von Zeit zu Zeit zu entfernen, dennoch die Ofenbrüche bilden.

Man würde ohne diesen Umstand in Sala, wo die Beschickungen so ausserordentlich geneigt zu Geschurerzeugnignissen sind, nicht damit fortkommen konnen. Statt das sich die Ofenbrüche im Ofen mit offner Brust mehr im Gestellraume fixiren, weil sie schneller erkalten, treten sie beschwendung des Auges im erweichten Zustande mit in der Vorheerd. — Die Rand- und Buhnenbildung vermehrt sie freilich dadurch, aber es bleibt immer leichter den Vorheerdals den Schmelzraum zu reinigen.

Hinsichtlich des Metallausbringens hat es sich keines wegs gleichgiltig gezeigt, ob man über das Auge oder über die offene Brust schmelzt.

Der höhere Hitzgrad im Augenosen zog jeder Zeit ein reineres Metallausarbeiten nach sich, gab aber auch dem ausgeschmelzten Blei wieder stärkere Veranlassung zur Verbrennung. Daher kam cs, dass im Augenofen die Bleiverluste in einem andern Verhältnisse zu den Silberverlusten standen, als im Ofen mit offner Brust, und dass, wenn zuch im erstern Ofen die Silberverluste immer fielen, dieses doch micht allemal mit den Bleiverhusten der Fall war, welche sich sogar nicht selten erhöheten.

Es verhielten sich nämlich die Prozente der Silberver-

luste zu den Prozenten der Bleiverluste

a) im Ofen mit Auge wie 1,0 zu 1,8 — 1,9 und

" b) im Ofen mit offner Brust, wie 1,0 zu 1,1.

Als Beleg dafür dient folgender Durchschnitt der Schmelzverlüste bei drei verschiedenen Salaer Bleiöfen.

'a) Gamla hyttans ugn '

(15 F. hoch, m. Auge) 9,4 p.C. Silberverlust, 17,6 p.C. Bleiverl.

b) Stenhyttans ugn No. R.

(20½ F. hoch, offene Br.) 13,9 p. C. — 15,8 p. C.

c) Stenhyttans ugn No. 2.

(201 F. hoch, mit Auge) 5,0 p. C. - 1. 18 p. C.

Eine Eigenthumlichkeit der Salaer Augenösen ist noch, dass sie stärkere Inventarien von Metallen in sich ansammeln wie Oefen mit offener Brust. Dadurch entsteht die grösste Ungleichsörmigkeit im Ausbringen, und gewöhnlich fallen die ersten Schmelzungen ganz ungünstig aus. sich hier, nach Verbrennung des Gestlibes, allmählig selbst bildende eisenreiche Ofensohle, die man absichtlich oft über Jahr und Tag im Ofen liegen lässt, saugt so lange Zeit Methil in sich ein, bis eine gewisse Uebersättigung eintritt, und dann giebt sie das Angesammelte schnell wieder ab. Verfust und Ueberschuss wechseln dadurch beständig, stehen in grellen Kontrasten zu einander, und nur durch eine lange Reihe von Schmelzungen kann man zu sichern Resultaten Bezug auf die wahren Metallverluste gelangen.

Jenes Schmelzen auf eisenreichen Ofensohlen (Massor) ist in Sala sehr beliebt. Immer findet man nämlich, wenn

der Olen zu einer Schmelzung vorgerichtet werden soll, auf seinem Boden eine sehr feste, sich niedergeschlagene Eisenmasse. Diese jedes Mal herauszunehmen, würde eine sehr schwere, aufhaltende Arbeit sein. Man lässt sie also drinnen, überdeckt sie nur zuit neuem Gestübe, und schnelzt darauf so lange, bis sie endlich zu hoch anwächst. Danz wird sie ausgebrochen, mit grosser Mühe zerschlagen und wieder durchgesetzt. In solchem Falle muss der Ofen eine neue Sohle von Lehm und. Sand — beides wehl vermengt bekommen, auf welche dann zwei Gestübesohlen, wie bei der Roharbeit, gelegt werden.

Präzipitationsmittel und Beschickungsverkültnisse.

Die Prizipitazion des Werkbleies geschieht gegenwärtig einzig und allein durch gut abgerüsteten Roh- und Bleistein. Früher wähnte man, dass derselbe nicht kräftig genug wicken werde, da in ihm das Eisen mit Sauerstell verbunden enthalten ist. Man gab deshalb Anfangs den Rohstein blos mehr zu seinen eignen Entsilberung und als Schlackenverbesserer auf, und brachte als das eigentliche Präzipitazionsmittel in die Beschickung noch besondere Roheisenstückehen, sogenannte Eisengranalien, hatte aber dabei ausserordentlich mit Eisensauen zu kämpfen, die schnell Ofer und Vorheerd versetzten.

Dieses veranlasste, dass man allmäblig an Eisengrandlien, die ohnediese etwas thener kamen, abbrach, und dafür mehr Rohstein zusetzte. In demselhen Verbältnisse, wie
dieses geschah, verminderten sich die Ofenbrüche und die
Schmelzung ging reiner, die Schlacke wurde bessen. Endlich fielen die Eisengranahen ganz weg, and die Arbeit gewann dadurch bedeutend. Die neue Steinbildung nahm zweetwas zu, allein durchaus nicht in der Masse, die man befürchtet hatten.

Es war demach eine neue Erfahrung gewonnen. Die frühere Meinung, dass oxydirtes Eisen und geschwefelter Blei unwirksam auf einander seien, war dadurch widerlegt. Der Schwefel selbat, welcher im Ofen vom Bleiglanze auf

fänglich abröstete, schien die Redukzion des Eisens zu befirdern, und man konnte jetzt um so sichrer sein, dass das Quantum des auf diese Weise reducirten Eisens nicht zu gross wurde, weil die eigne Wechselwirkung der hier activen Stoffe sich gewiss von selbst weit genauer nach den allgemeinen stöchiometrischen Gesetzen richtete, als es dem Mittenmann durch seinen Zuschlag von Granalien möglich ist. Zu jeden 60 Zr. Krz werden jetzt in der Regel 40 Zr. richtig zugebrannter Roh- und Bleistein gebracht. Dieser Steinzuschlag ist aber seche Mal grösser als - den chemischen Proporzionen zu Folge --- zu Niederschlagung des Bleies nöthig ist, wenn man nämlich aus dem ziemlich konstanten Silbergehalte des Salableiglanzes und dem durchschnittlichen Silbergehalte der Krze, den wahren Bleigehalt der Beschiekung berechnet, und von ihm weiter auf die Kiseumenge! folgert; die zu Absorbirung des mit dem Blei' verbundenen Schwefels erfordert wird. & Theile des Steinzaschlages werden also nicht sowohl als Prazipitationsmittel, sondern mehr wegen fixes eignen Silbergehaltes, und wegen ihrer wohlthätigen Einwirkung auf die Schlacke, die soust sehrussiger und streng wasfallen würde, in die Beschickung gegebent atta maneral antanan a

doch, dass auch hierbei gewisse Grenzen beobachtet seinwollen, wenn nicht auß Neue die Bildung der Eisensauen über Gebühr überhand nehmen; und der abfallende Bleistein met einem eich und zu sehwefelhrm ausfallen welle.

Gewöhnlich besinden sich unter den 60 Zr. Erz die zu einem Vorlausen kommen; gegen 25 Zr. grobes Stuffwerk. Das Debrige ist Schliech, Eksemals pechte man das Stuffwerk werk erst trecken, hat das indess abgeschafft, weil man dabei viele mechanische Verkutte sowohl beim Pochen, als beim Schmelzen hatte, und weil etwas grobes Stuffwerk ein gutes Anflocksrungsmittel für die Schlieche abgiebt. In diestre Beziehung ist das Stuffwerk also wirklich wohlthätig. Dennoch ist Vorsieht dabei nöthig, weil die sehr kalkige Bezohaffenheit desselben den Schmelzgang erschwert

und um denhalb die Verlaste vergründert, nebuld ein gewindes Verhältniss dabei überschritten wird. — Wie einfluszweich oft solche, an sich leicht übersehbare Dinge werden können, gebt aus dem Beispiel hervor, dass man in den nämlichen Oefen und bei derselben Hauptbeschiekungsmethode in Sala nur 4 bis 5 Prozent Silberverlust hatte, wenn das Verhältniss des Stuffgutes zum Schliech wie 9 zu 21 war, dagegen zie nlich 8 Prozent wenn es wie 9 zu 8 war, und 40 Prozent, als man Stuffgut allein, ehne Schliech verschmelzte.

Wenigstens eben so viel, als die Summe des Gewichts vom Erze und Robstein, beträgt auch der Bleischlackenzuschlag. Vielfache Versuche haben zu der Leberzeugung gestührt, dass man ihn nur mit Nachtheil veringern kann. Dagegen haben sich Quarzzuschläge, die man versuchte, und die Ofenbrüche zu vermindern, so bleiraubend gezeigt, dass man sofort damit wieder aussetzen musste.

Endlich richtet man meistens die Beschickungen so ein dass auf jede Mark darin besindlichen Silbers gegen 66 Pla Blei kommen. Zwar ist in den Erzen das Blei in grössern Verhältnissen vorhanden, allein dieser Ueberschuss wird durch die ziemliche Bleilosigkeit des siberhaltigen Rohsteine in wirklichen Mangel verwandelt, der non durch Vorschille von Heerd, Glätte und Abstrich ersetzt weden muss.

Schwelzprodukte.

Die Produkte bei der Bleiarbeit sind die gewöhnlichen nämlich Werkblei, Stein, Schlacke und Geschur, und zwar geben, nach einer Jahrestabelle berechnet, durchschnittlich 100 Zr. Erz- und Rohsteinbeschickung, zu welcher noch ehngefähr 8 Zr. bleiische Vorschläge kommen,

12 Zr. Werkblei

19 Zr. Stein und

77 Zr. Schlacke und Geschur,

durch die Schlacke aber, weiche als Zusatz das Schmelzgut durch den Ofen begleitet, wird das ausgebrachte Schlakeken- 1 nd Geschusquantum bis auf eiren 127 Zr. vermehrt.

und es verhält sich demaach die Summe des ausgebrachten Metalls (Werk und Stein) zur Summe der absallenden Schlacken und Geschure ohngesähr wie 1:5,7.

Die Silbergehalte des Werkbleies und Steins bleiben sich nicht gleich. Ersteres fällt mit 20 bis 30 Lothen, letzterer mit $2\frac{1}{2}$ bis 5 Lothen im 100pfündigen Zentner. Im Ganzen genommen sammelt aber das Werkblei zwischen 3 und 4 Mal so viel Silber aus der Beschickung auf, als der Stein.

Der Bleistein von Sala verdient diesen Namen gar nicht, denn er ist so arm an Blei, dass analytische Untersuchungen nur 4 Prozente, die gewöhnlichen Bleiproben aber nur Spuren davon darin entdecken.

Ob man gleich glauben möchte, dass durch den Wegsall der Erzröstung der Bleigehalt des Steins sich eher vermehren als so ausserordentlich vermindern sollte, so ist diese Erscheinung bei der Niederschlagsarbeit doch auch schon auf einigen andern Hitten, keineswegs aber bei jeder Art yon Erz wahrgenommen worden, und wahrscheinlich liegen hier noch Dinge mit zum Grunde, die die Wissenschast erst später auf hellen wird. - Jedenfalls trägt die stärkere Hitze der Augenösen hier das Ihrige bei, um die Zerlegung des Bleiglanzes durch den Robstein sehr zu befordern und zu vervollkommnen; allein eine andere und vielleicht wichtigere Ursache kann der grosse Kalkgehalt der Erzbeschikkung sein. Man kennt den Einfluss, den die alkalischen Erden auf das Schwefelblei äussern, und diesem Einflusse ist es am Ende vorzüglich zuzuschreiben, dass nicht allein so wenig Blei im Steine zurückbleibt; sondern dass überhaupt in Sala die Niederschlagsarbeit so wohl gelingt, während man damit an Orten, wo die Beschickungen viel kleinere, oder wohl gar keine Prozente alkalischer Erden enthalten, nur mit Verlust fortkommen kann.

Der Salaer Bleistein brancht natürlich nicht erst verindert zu werden. Man brennt ihn bles scharf zu, und giebt ihn, wie Rohstein, wieder in die Bleiarbeit. Huter den Ofenbritchen zeichnen zich vorziglich die schon erwähnten Eisensauen (Mausor) aus, welche so eisenzeich sind; dass sie sich hämmern und vom Magnete wiehen lassen. Ihr Glanz ist vollkommen metallisch und ihr Bruch zeigt alle Varietäten vom Grobkörnigen bis in dan Feinkürnige. So ein grobkörniges Stück wurde einst durch Hru. Bredberg analysiet, und in 100 Theilen

81,956 metallisches Eisen, 16,660 Schwefel und 1,000 Erdpartikel

gefinden. — Diese Analyse hat ein besonderes wissenschaftliches Intereresse bekommen. Es passt nämlich das hie obwaltende Verhältniss zwischen Eisen und Schwesel weder für eine der bekannten sünf Schweselungsstufen des Eisens, noch für eine Verbindung mehrerer dieser Schweselungsstufen noch für eine Verbindung mehrerer dieser Schweselungsstufe portion zum Vorschein, wenn man eine neue, allerdings sehr wahrscheinliche, doch zeither noch unbekannte Schwestelungsstufe annimmt, die zwischen der ersten und zweiter inne steht, und die auf 2 Atome Eisen I Atom Schwestelungsstufe und die auf 2 Atome Eisen I Atom Schwestelungstufen würde. Im Fall, dass wirklich ein solches Schwestelungs von einem zusammengesetzten Atome der alten zweiten wurde und würde demnach der Formel

Fe S + Pe2 S

Die Schlacken von der Elleinrbeit bestehen aus Singelosilikaten mit ziemlich gleichgrotsen Grundingen von Eisenowydul. Kalkerde und Talkerde, nebst weniger Thouerde. Sie enthalten noch † bis hochstens PLoth Silber, und werden erst in der Roharbeit abgesetzt.

Das Vorrichten der Bleisten, ihr Abwärmen und die gasze Wartung geschieht mit vieler Sorgialt. Die Oefen gehen nicht nur bei der Gicht, sondern auch bei der Brust ganz dunkel, so dass man des Nachts selbst oft Spähne anAuge sorgfältig mit Lehm und einem Berge Kohlen sugehalten, um das Ausstremen der, stets Metalle mit sich fortnehmenden, Flammen zu verhindern.

Man schmelzt mit einer I Fuss langen, dunkeln, durchbecherten Nase, und sticht im 24 Stunden drei bis vier Male, jedes Mal 3 bis 4 Zr. Werkblei ab. Die Schlacken werden abgescheibt, daher auch eine Schlackengasse gar nicht vorhanden ist.

Um die Arbeiter meke anguseuern sind diese auf Gedinge gesetzt. Sie bekommen nicht allein für jeden Zentner weggeschmelztes Erz (wozu auch der Rohstein gerechnet wird), sondern zugleich anch für jeden Zentner ausgebrachtes Werkblei etwas Gewisses. Hierbei kommt indess alles Blei in Abzug, was die bleiischen Vorschläge hergeben. - Da aber die Arbeiter zu sehr ihr Interesse dabei landen, wenn sie recht viel in einer gegebenen Zeit durchsetzten, und deshalb gern aussichtslose Stunden beuutzten, wa derch einen zu raschen Gebläsegung ihrem Vortheile zu Hülfe zu kommen, so wurde späterhin festgesetzt, dass man mus bis za 50 Zr. tágliches Wegsetzquantum an Erz und Stein bezahle, und dass das, was man darüber aufgebe, nicht verlehnt werde. Dabei ist es auch geblieben, und 45 bis 50 Zr. sind seit jener Zeit bei eiren 450 Kubikfuss Kohlenaufgang das gewöhnliche Fagwerk eines Ofens geworden.

Kin Schmelzen dauert gewöhnlich 12 bis 14 Tage, und auf so lange Zeit wird auch in der Regel gleich das Vorlaufen eingerichtet. Alle während dieser Zeit abfallenden Ofenbrüche, Bühnen und Raudmassen kommen in eine besondere Geschurschicht, mit welcher eine jede Schmeftung geschlossen wird. Eine solche Geschurschicht nimmt je nachdem der Vorrath angewachsen war, 15 bis 36 Stunden Zeit weg, und man erhält dabei gewöhnlich nech 20 bis 25 Zr. Stein und etwas weniges Werkblei, und gebrancht auf 1 Zubikfuss Geschur 1; Kubikfuss Holzkohlen. Besondere Kuschläge sind dabei, aussen in einzelnen Fällen

etwas Schlacke, nicht nöthig, da es blos darauf unkömm, einzeine eingedrückte Stein- und Werküleikörner auszuschmeizen, und im Geschure an sich schon eine Menge. Schlacke enchalten ist.

Das Abtroiben der Werke.

Der Treibeheerd in Sala ist nur auf kleine Treiben von höchstens & Zentner Werkbiei berechnet, hat einen beweglichen Hut, eine Esse und drei Formöllnungen. Die Formon seilst sind von Eisen, längen 6 Zoff in den Ofen hinein, baben keine Schnepper, werden dafür aber, da sit ganz lose liegen, ausserhalb des Ofens durch Ziegel- und Holzstücken, die man unter das lang fortsetzende Fussblatt schiebt, so geneigt, wie es der sich allmählig verkleinernde Metalleniegel zu jeder Zeit verlangt. Nur die mittelste Form liegt radial, die beiden Seltenformen dagegen sehen abwärts, nach der Seite hin, auf welcher sie sich befinden, und leiten den Wind mehr den Rändern zu.

... Im Jahre 1824 führte Hr. Bredberg We Mergel beerde ein. Da kein natürlicher Kalkmerget zur Hand war, so wurde künstficher angewendet. Von vielerlei verscohen Zusaumensetzungsverhaltnissen behielten 3 Volumen Kalkstein zu I Volumen Thon den Vorzug. Geberhauft seigte sich dabei, dass nur so viel Thou zum Kalke gegel ben werden durfte, als zu Zusammenhaltung des Leiztern unumgänglich nöthig war, da der Thon nicht nur durch sich selbat, sondern auch durch die Bei sich führende Kieselerde verglasend as Gas Bicioxyd zu wirken schien. 'Kalk und Thou werden tüchtig gemengt und dabel alle Gräupeln zeischlagen. Man nässt dann das Gemenge au, Tasst vom Wasser das ganze Hanfwerk durchziehen, und erneuert hochmals die klengung. Zuietzt wirft man alies durch einen groben Durchwarf. Die Masse wird nut so nass gemacht. dasa sie sich nethdürftig mit der hand ballen lässt. fangs hat man in verschiedenen Verhältnissen alte, gepochte Testmasse unter die frische gemengt, daven auch keinen auffallenden Nachtheil, aber auch keinen Vortsteil versofirt.

da jedoch —, vielleicht aus andern unbekannten Gründen — einige Treiben, wo gerade dieser Zusatz nicht statt gefonden hatte, am besten gelangen, so liess man ihm fernerkin auch weg. Uebrigens wird der Heerd so fest geschlagen, dass der Finger darauf keinen Kindruck mehr hinterlässt.

Die Treibearbeit.

Die ganze zu vertreibende Werkbleimenge wird unf einmal aufgesetzt, also das Nachtragen eines Theils Werkeblei zu Gunsten der Glättqualität vermieden. Das Aufsetzen geschieht sofort auf den noch fruchten, unabgewärmten Heerd. Anlangs wollte man zwar, wie in frühern Zeiten, wo man noch auf Arche trieb, den Mergelheerd auch erst abwärmen, bevor man die Werke darauf brachte, erfahr aber bald, dass dieses nicht angebe. Der Heerd mussie eingeschwert sein, wenn er nicht durch die Hitze segleich zertrieben werden sollte. *)

Damit der Heerd nicht, von den scharfen Ecken fles dort im lange Formen gegossenem Werkbleies leiden kann, bettet man zuerst eine Menge Heu und Stroh auf denselben, und setzt auf solches das Blei schrankenweise wie einen Holzstoss auf. Diejenigen Werkstücken, welche dem Joorde zunächst kommen, werden noch etwas nach dessen Rundung gebogen, damit sie egaler auf liegen.

Die Anzahl der aufgeschichtsten Werkstücke, von den nen jedes durchschnittlich einen Zentner wiegt, ist verschieden. Es giebt Treiben, wo nicht mehr wie 20 Stück aufgesetzt werden; in der Regel aber kann man die dasigen Treiben zu 40 Zentner Werkblei, und zu Blichen von 55 bis 60 Mark Silber annehmen.

Ist das Blei aufgesetzt, so läset man den Hot nieder, und legt da, vyo er auf dem Kranze aufruht, rand um ihn herum etwas Asche, um damit die Fugen zu verdocken.— Die Feuerung geschieht mit weichem desielligen Helse. Das

Auch bei Aschenheerden machte man 1824 den Versuch, sie micht erst abzuwärzen, und merkwürdig genüg, man erhielt dabei weit mehr Giene als gewöhnlich.

zentrirt, von jenem Kali absorbirt werden, und sich als Argenikleber in den Heerd ziehen. Diese Arsenikleber aber mochte wieder, durch ihre auflösende Kraft auf das Bleidie Ursache zu der grössern Heerdbildung, und zu den dem mit in Verbindung stehenden grössern Bleiserlasten geben die den Aschenheerden (im Vergleiche zu den Mergelbeerden) so eigenthümlich waren.

Die Glätte. So. lange die Glätte noch Spuren von Schwefelarsen. an sich trägt, so lange geht such ihr Abzäpfen schlecht von Statten, weil sie dann zu leicht erstarrt die Glättgasse deshalb gern verstopft, und die Letztere sehr angreift. — Nach einiger Zeit hört aber dieses Erstarren auf die Glätte läuft frisch, und bildet sich so rasch, dass — wenn sonst das Treiben gtri geht — die Glättgasse zu mehr

rern Stunden offen gehalten werden kann,

Die Bildung rother Glätte findet zwar oft im Anlange statt, ist aber immer sehr gering und veränderlich. Da mar ihr Entstehen von einer reinlichen, vorsichtigen Treibeare beit abhängig hält, so sind dem Abtreiber auf jeden Zeutener derselben 8 Bankschillinge (etwas über 2 Gr.) Pranch ausgesetzt worden. — Noch liegt der wahre Unterschied zwischen gelber und rother Glätte im Dunkeln. Der Umstand, dass es ein gelbes und ein rothes Bleioxyd gieht hat zwar von selbst auf den Gedanken geleitet, dass er in verschiedenen Oxydationsstusen begründet gei, und dass dit rothe Glätte wehr Sauerstoff euthalte, als die gelber allein, die Bedingungen, unter denen sich das rothe Oxyd bilden kann, stimmen zu wenig mit den Verhaltnissen zusammen, unter denen sich die rothe Glätte bildet, als dass man diese Ansicht schon als entschieden richtig annehmen könnte.

Die reine gelbe Glätte, als das Hauptbleiprodukt, der Treibearbeit, ist in Sala durchachnittlich 86 Prozent metallisches Blei haltend, und 8 Prozente betragen in der Regelnoch die darin befindlichen Heerdtheile und fremden Oxyde. Ur, von der Reinbeit der Warke äbhängiger, Silbergebalt nimmt zu, je weiter man das Treiben formetzt. Dieser SilberMechanisch wird er durch hängengebliebene Werkbleikörner, chemisch aber wahrscheinlich durch Einverleibung von
Silberoxyd, dessen Bildung, nach Fournet's Untersuchungen hier sehr denkbar ist. (Vergleiche B. I., H. I.
dieses Journals, S. 51.)

Bei mehreren Treiben auf Aschenheerden nahm man alle 1½ Stunde eine Glättprobe weg, und untersuchte sie auf Silber. Dabei ergab sich, dass der Silbergehalt à Zr. sich in folgender Reihefolge vermehrte:

0,25; 0,5; 0,75; 1,0; 1,5; 2,0; 2,5.

Dieselbe Untersuchung wurde später bei Mergelheerden wiederholt, und dabei nachstehendes Resultat erhalten:

Glätte, 1Stund. n. Angang d. Gebläs. weggenomm., hielt 0, 10 Lth.

Da die Werkbleie von den Treiben, bei denen man diese Proben machte, ziemlich gleichen Silbergehalt gehabt haben sollen, so scheint es, als ob Mergelteste silberfreiere Glätte geben, als Aschenteste, indess kann ich den Grund davon nicht einselten.

Der Heerd. Es ist eine Eigenthümlichkeit der Mergelliteste, dass sie das Blei, und mit diesem zugleich auch der ihm folgende Silber nicht halb so tief einsaugen, wie die Aschenheerde. Es entsteht also bei der neuen Methode werniger ümarbeitungswürdiger Heerd, ohne dass sich der prozentalische Metallgehalt desselben vermehrt. — Der Bleisgehalt dieses Heerdtheils ist durch mehrere Generalproben ziemlich genau untersucht, und zu 60 Prozenten reinem Metalle befunden worden.

Der gesammte Silberinhalt eines Heerdes steigt zuweilen bis auf 19 Loth. Dieses Silberquantum ist aber ungleich; Mittheilungen aus dem Bullelin des sciences

Fuin. B. C. R. Prof. Lamen bru S. .:

No. 1. Janvier 1828.

1) Untersuchungen über den Krapp, von Robiquet und Colin, Kuhlmann und Dr. Köchlin*) (Bullet. "de la Societ. industr. de Mühlhausen. No. 3.)

Dieser Außatz entwickelt vorzüglich das Geschichtliche, die Außindung der Alizarine und Kanthine in der Färberöthe betreffend. Es geht daraus hervor, dass Kuhlmann bereits im Jähre 1823 einen rothen und gelben Färbestoff im Krapp entdeckte; dass die Herren Robiquet und Colis verschiedene Verfahrungsarten zur Darstellung der Alizarine angaben, und Kochlin mehrere wichtige Färbeversuche mit den Produkten des Krapps anstellte. Am Schluss wird noch bemerkt, dass Gautier de Claubry ausserdem noch ein rosenfarbenes Pigment im Krapp entdeckt habe.

2) Die Kunst des Fürbens, nebst der Kunst der Vertilgung der Flecke, von M. Bergues. 1, B. 300 S. in 12. Preis 3 Fr. 75 Cent. Paris bei Malher; 1827.

Nach der hier gegebenen Anzeige ist dieses Werk wenig gründlich, mitunter fehlerhaft und ohne Berücksichtigung der neuesten Erfahrungen in der Färbekunst, dürfte daher keiner Uebersetzung in das Deutsche werth sein.

- 3) Abhandlung über eine neue Methode, die goldhaltigen Kiese zu Gute zu machen, von M. Boussingault. (Annal. des Mines 2e. série. T. 1. p. 319.)
 Bekanntlich wurden bisher güldische Kiese, je nachden
 das Gold in ihnen gröber oder feiner eingemengt vorkommt,
 - *) Da diese Abhandlung nicht wohl einen Auszug erlandt, so wird der Herausgeber dieses Journals eine Uebersetzung derselben besorgen, die im Zusammenhauge mit verwandten Gegenstäuden mitgerbeilt werden voll.

4) M. Desmurest's Verfahren, die Sympe zu klären. (Journ. d. Pharm. Juin 1827. p. 313.)

Pharmaceuten die Medicinalsyrupe mit Eiweis zu klären, weil bei demselben durch Verbindungen, welche der Eiweisstoff mit Bestandtheilen der Syrupe eingehen könne, denselben leicht etwas von ihren Eigenschaften entnommen werden könne. Er wendet statt dessen einen Brei von aufgeweichtem ungeleimtem weissen Papiere au, welchen er am Boden des Seihewerkzeuges ausbreitet, und den Syrup auf diese Weise filtrirt.

1.) Ueber ein nothes Farbeholz aus Afrika, Cam-wood genannt. (Journ. de Pharmac. Juin 1827. p. 284.)

Dieses neue Farbeholz, welches die Engländer gegenwärtig sehon in Menge aus dem Innern Afrika's, theils auf Phissen, theils durch Caravanen beziehen, ist das eines durch den schwedischen Naturforsther Afzelius in der Colonie Sierra-Leona zuerst entdeckten Baumes von ohngefähr 60 Fuss Höhe, welchem man den Namen Backin nitida geroy. des Sc. le 5 Novembre 1827.)

Payen besitzt selbst eine Boraxraffinerie und hat bemorkt, dass dieses Salz-in: zwei werschiedenen Krystallgestelten enschiest. Die gewöhnliche Krystallform des Bornxes sei die des 4 oder 6seitigen Prisma's, die neue von ihm beobachtete die des regelmässigen Octaeders. Der gewöhn-Mile Bornie bidliste by Skirjetell waiser; der detach ische and O. B. . E. . All the of Signature of the same discontails: him and their Madicine in the continuous in a facility of the interesponding the facility of the continue of bline shetatudes Idean fonde len plagues van Chatenton je den Haddels gebracht in endels : Die Handgriffe, mittalt problem en Park de nathen annien a Versicheit ag diente de get ngit) thin dinion with edilischem Berein En zeihalten je sind wicht manihot und die Abkochung des Bergreissenbebesätgieberge ger sich aber der Allicen urzelahkochung bediente-go erhieles iso sastingung nice von geningente-go erhiel den ein klares reines l'apier das in l'arbe dina Gelial den ein klares reines l'apier das in l'arbe dina Gelial den chinesischen gieren kant, und mentere napierabdrucke die einen gieren kant, und mentere napierabdrucke die ei ah amberenah, sibajaréh beneranga, aktien aun ind tal dasa es dem ächen finneigen Legende mor zum iensben zehr meir scher Leim hierzu nicht eignet, ist bekannt, indem ein mit threrischem Leime behandelten Papier die Drack vochwärzen schar z summing westedly man and har die beliebpappere being

sy Manie oder Manelhage

Conce diesem Numen bed man and dimented from the land of the land

The state of the s

materials that are been d

and and three or

with grown in the Nothing C. M.

1) Benutzung der Altheewurzel zum Leimen des Papiers.

Ir. Metzger, Universitätsgälteter zu Heidelberg matcht bei Gel zerheit von Versuche: über die Versertigung Ses chimesischest Arpiers aus inländischer Papiermanlboorbestundnil.") auf die Benutzung der Altheewurzelabkoolung, die einen durch ichtigen, hellen Schleim bildet, zum Leimen der Kupferdrickpupiere aufmerksam. Die Chinesen branchen bei Herstellung des Papiers hierzn die Wurzel von Elibiose manihot und die Abkochung des Bergreisses, als Hr. sietsger sich aber der Altheewurzelabkochung bediente so erhielt er ein klares reines Papier das in Farbe und Gehalt dem chinesischen gleich kam, und mehrere Kupferabdrücke die er auf das erhaltene Papier machen liess, haben bestätigt, dass es dem ächt chniesischen nicht nachsteht. Dass sich menscher Leim hierzu nicht eignet, ist bekannt, indem ein mit thierischem Leime behandeltes Papier die Druckerschwärze schwer annimmt, weshalb man auch nur die Schreibpapiere leimt.

2) Mani- oder Manilharz.

Unter diesem Namen hat man aus Amerika eine Substanz nach Frankreich gebracht, über welche Guibourt folgende Nachricht giebt **). Sie kommt in sehr unregelmässig gestalteten, von aussen grauen, inwendig schwarzen und glänzenden Stücken vor, die im äussern Ansehen und auf dem Bruche dem Hypocistensafte ähnlich sind. Sie besitzt einen schwachen aromatischen Geruch und ist geschmacklos, erweicht sich etwas zwischen den Zähnen, schmilzt an der Lichtslamme und brennt mit einer sehr weissen und hellen

^{*)} Kastner's Archiv. Bd. 22. H. 2. p. 208.

^{**)} Journ, de chimie medicale, Juillet 1827.

Flamme ohne viel Gernch oder Rauch zu verbreiten. Dieses Harz ist das Produkt des Mani (Moronobea coccinea Ausbiet) eines grossen Baums auf Guiana aus der Familie des Guttiferen. Es flieset aus diesem in Menge als ein gelber Saft, der an der Luft schwarz wird und erhärtet. Die Creolen benutzen es zum Theeren der Schiffe und des Taskelwerkes und zur Verfertigung von Fackeln, die unsere Pechlackeln, bei weitem übertreffen. Man würde dieses Harz bei uns zu, dem nämlichen Behufe anwenden können wenn es in grosserer Menge in den Handel kommen sellter

1) Lamp adius o Grundriss der allgomeinen

Das in der Ueberschrift genannte trelliche Werk, von welchem sich schon im Intelligenzblatte des ersten Heftes dieses Journals eine vorläufige Auzeige befindet, ist bereits allen Hüttenleuten zu lieb geworden, als dass nicht hier eine Auseinandersetzung seines anerkannten Werthes überflüssig erscheinen sollte, wir nehmen jedoch hier Gelegenheit auch den theoretischen Chemiker auf dasselbe aufmerkaam zu machen, da es ihm über die Behandlung der Erze im Grossen in ihrer neuesten Vervollkommnung nicht nur überalt Aufsechluss giebt, sondern auch einen Reichthum an eigenthümlichen Bemerkungen des Verfüssers darbielet, von welchem wir am besten durch Aushebung einiger in das Gebiet dieses Journals gehörigen Notizen den Leser zu überzeugen hoffen. Wir wühlen vorzüglich solche Bemerkungen, welche zu weiteren Eosschungen Anlass geben können.

6. 337. "Wird dünn ausgerecktes Eisen in verschlossenen Gefässen mit gepulverter Kehle umgeben, eine Zeit lang stark geglühet, so geht es bekanntlich dadurch in den Zustand eines Stahls über, dessen Theile zwar noch unvollkommen gemengt sind, aber durch Gerben, oder noch bester durch Schmelzen gleichförmiger verbunden und zu dem besten Stahle umgeändert werden können. Diese Art der Stahlentstehung scheint auf die einfachste Weise der Theorie derselben zu entepsechen, indem man erklärt: Der Kohlen-

ston drings amounting in day erweichte Lisen ein und bildet Bisenkohle, welche in der übrigen Eisenmasse eingemengt fegen bleibt. Demohngenchtet kann ich nicht umhin, einigen Erfahrungen zu Folge hier noch Nachstehendes zu bemetken: 1) den Versicherungen aller Stahlbrenner nach, kann dasselbe Kultlenpulver höchstens zwei Mal (und nur als Zuschlag mit frischer Kohle) zum Cementiren gebraucht werden; 2) wenn man ausgegührte Kohle mit rostfreiem Disen in einem blunken eisernen an einem Ende verschlossenen Flistenfaufe gfültet, so entwickelt sich während der ganzen Periode der Bildung der Eisenkohle Kohlenoxydgas *). Diesemnach halte ich mich für berechtigt anzunehmen: die Kohle ist Kohlenoxydul. Sie setzt in der Glühhitze ein Atom Kohlenstoff an das Eisen ab, und ein Atom Kohlenstoff entweicht dabei mit I Atom Sauerstoff als Kohlenoxydgas. Hat die Kohle allen Sauerstoff vorloren, so ist sie nicht mehr zur Stahlbildung tauglich. Obgleich diese Erklärung der jetzt herrschenden Ansicht von der Natur der Kohle nicht entspricht, so mag diese Hypothese so lange hier ihren Platz finden , bis es belriedigend erklärt ist, warum die Kohle nach ihrem Gebrauch, die Kraft, Stahl zil erzeugen, einbüsst. "

immer von gleicher Güte und enthält — namentlich der im Zinkstuhle gewonnene — Spuren von Blei und Kopfen, sonst auch etwas Eisen un dergl. Auffallend aber muss es uns sein, dass, wie einige, und ich selbst, wahrgenommen haben, sonst ziemlich reine, verschiedene Zinksotten bei ihrer Auftosung in mässiger Schwefelsäure nicht gleiche Quantitäten von Wasserstoffgan liefern, worens die Verneuthung entspringt, dass die weniger von diesem Gase liefernden Sorten, noch Zinkonyd oder Oxydul mogen eingemengt enthalten. Deram liesse sich auch die Erscheinung erhären, welche mir von dem Herra Kammerherm Grafen

diese von mir wahrgenommene Gasbildung.

ven Bethusi, mitgetheilt wurde, dass senst reine Zinkerten sich oft doch nicht gut wahren lassen."

Etwas ahnliches hat der Herausgeber beim Weisakupfe zu beobachten Gelegenheit gehabt, das sich, besonden wenn es nicht recht flüssig gewesen war, oft unter der Walze sprodé zeigte, und das, wenn es mit Mühe gewalz worden war, ein schiefriges Blech gab. Durch Umschmelzen mit Kohle, doch so, dass das Metall nicht zu lange im Flusse stehen blieb, wurde dieser Fehler gehoben. glaubte in diesem Falle ebenfalls an eine Einmengung von Zinkoxyd. Vielleicht liesse sich aus einer solchen Einmengung von Eisenoxydexydul im Eisen auch die eben erwähnte Bildung von Kohlenoxydgas beim Zusammenglühen von metallischem Eisen mit ausgegluheter Kohle erklären. Damle ist freilich noch nicht erkfärt, warum das Kohlenpulver die Eigenschaft, Stahl zu bilden, nach und nach verliert -sollten vielleicht nur die feinsten Kohlentheilchen den Stahl zu durchdringen vermogen? Dann müsste aber die Kohle durch Feinreiben ihr voriges Vermögen wieder erhalten -oder verändert sich die Kolde beim Glüben in ihrem Aggregatsgustande, und verliert durch ihre zunehmende Dichte das Vermögen, das Eisen zu durchdringen? Man weise wenigstens, dass Kohle durch heftiges Weissglühen so hare wird, dass sie Glas ritzt:

Jedenfalls ist dieser Gegenstand uiner besonderen Und tersuchung werth.

ige Dehnbarkeit des Nickelt unchgewiesen und ihm eines Platz unter den edlen Metallen angewiesen habe *), so ist doch schwerlich auf eine Anwendung desselben für sich — wegen seiner Strengflüssigk eit und Leichtzerstörbarkeit durch Säuren und übersaure Salze — in Haushaltungen zu den ken. Alle Versuche gelten daher darauf hinause im Grossen den Nickel als Legirungsmetalt, wenn auch ner in Stauboder grober Schlichgestalt darzustellen " u. s. w. "Meine der

^{*)} Samming chemischer Abhandlongen, B. 2, Dreeden 1797.

bisherige Derstellungsart des Nickels aus Speise ist felgende: ich schmelze völlig gut geröstetete Speise, jedoch ohne Kohlenzusatz, mit 2 Theilen Pottasche und & Theil Kochsalz bei starkem Windosen er zusammen und weiche die Masse mit Wasser auf. Labei bleibt der Nickel schon als ein graues Pulver ziemlich rein zurück. Dieses metallische Pulver habe ich durch nochmalige Schmelzung mit 1 Th. Pottasche bei mässigem Fener zu einem reinen, dem Magnet folgsamen Nickelmetallpulver und bei einer Hitze dem Stahlschmelzen gleich zu einem blanken, delinbaren und. dem Magnet stark solgsamen Könige zusammengeschmolzen. In der ersten mit dem Nickel vermengten Kalimasse befindet sich Arseniksäure, Wiamuthoxyd, etwas Kobaltoxyd und eine Spur von Eisenoxyd aufgelöst. Bereits im Jahre 1825 habe ich unsern hochverehrten Chef, dem Hrn. Oberberghauptmann Freiherrn von Herder, Könige der Art von 2 bis 3 Loth an Gewicht überreicht. Die alkalische Lauge gieht mit sehwelelsaurer Kupfetsolution eine angenehme grüne Fache aus arseniksaurem und Kohlensaurem Kupferoxydhydrat und Wismuthaxydhydrat bestehend.

5. 596. , Einige Vorschläge zur Benutzung der Speise.

a) Entsilberte Spaise, welche durch das der Amalgamation vorhergegangene Rösten schon mehr gereinigt, dabei aber oxydirt worden ist, kann über einen 12 — 15 Fuss hohen Schathtofen reducirt werden. Dabei verbrennt noch ein Theil ihres Wismuth- und Arsenikgehaltes. Eine solche nicktelreiche Speise giebt dichtere und bessere Metalleempositionen als gewöhnliche. 100 Ctr. dengleichen geröstete Speise geben 50 — 60 Ctr. wieder reducirte Speise.

b) Wird Speise reinlich und vorsichtig nach ihrem Pochen in einem Flammenosen geröstet und darauf gemahlen und geschlemmt, so giebt sie ein suttes Olivengrim, welches als Wasser- und Oelfarbe gebraucht werden kann. *)

c) Schwesekreiche Speise verwittert in einigen Jahren

Diess gilt von der Freiberger Speise, die von andern Werken, wie z. B. die Schwarzenselser, giebt wegen ihres Eisengehaltes nach dem Rösten eine fast rothbraume Farbte.

d. H.

gänzlich. Sie giebt dann ausgelaugt eine grüne Lauge, aus welcher man einen leidlich - reinen Nickelvitriol erhält, welchen man in der Färberei zu brauchen, versuchen sollte. "

Nachträge zu §. 216. "Ganz neuerlich haben wir auf den Freiberger Hütten das Inverdailber auf einem kleinem Treibeheerde mit dem besten Enfolge fein gebrannt, und es dürfte nun bald diese Methode des Silberseinbrennens die allgemeinere werden. Diese Arbeit wurdt durch den genechickten Hüttenmeister Hrn. Oes er glücklich ausgeführt. "

Zu §. 231. "Seit dem Quartale Crucis dieses Jahres (1827) fing man auf dem königlichen Amalgamirwerke au das Amalgamirsilber durch ein bloses Umschmelzen in Passauer Tiegeln bis auf seinen Kupfergehalt so weit zu reinigen, dass es als Legirungsmetall zum Vermünzen konnts gebraucht werden. Herr Amalgamirprobirer Schneider hatte nämlich bemerkt, dass bei diesem einige Stunden auch haltenden Umschmelzen sich die Nebenbestandtheile dieser Metalles theils verflüchtigen und theils oxydiren lassen. Es bleibt sodann 11 — 12 löthiges Kupfersilber zurück. Demnach dürlte selbst die so vortheilhalt gefundene Extraktion desselben durch Schwefelsäure wieder wegfallen."

4) Anwendung des Chlorkalk zu desinficitenden Mundwässern, Pastillen, Zahnpulver u. s. w.

Unter dem Namen von anti-opainiques verkauft mar in Frankreich mehrere Medicamente zur Verbesserung der übelriechenden Athems, deren wirkender Bestandtheilwahrscheinlich das Chlor ist, dessen Nützlichkeit in diesen Falle durch Chevällier ist geprüft worden *). Er giebt folgende Vorschriften zur Anwendung des Chlorkalkes.

3 Quentchen Chlorkalk werden mit 2 Unzen destillirentem Wasser zusammengerieben, die klare Flüssigkeit gieset man vom unaufgelösten Theile ab, fügt ihr 2 Unzen 36grändigen Alkohol zu, in welchem man vier Tropfen Rosepül aufgelöst hat, filtrirt das Ganze und hebt es in wohlver-

^{*)} Jeurs, de chimie medicale. Octobre 1827, p. 494.

schlossenen Gefässen auf. Diese Auflösung, we'cho zur Zerstörung des libelriechenden Athems dienen kann, es mag dieser nun von einem krankhasten Zustande der Zähne oder des Zahnsleisches oder vom Tabakrauchen herrühren, wird so angewendet, dass man einen Kaffelöffel voll derselben in ein Glas Wasser glesst und wiederholt den Mund damit ausspült, worauf der üble Geruch verschwindet. Der Chlorkalk kann aber auch unter der bequemeren Form von Küchelchen (pastilles) zu demselben Zwecke angewendet werden. Man bereitet ein Gemisch von

Chlorkalk 7 Quentchen

Vanillenzucker 3

Arabisches Gummi 5 ---

und macht daraus Kügelchen von 18 Gran, deren eines hinreichend ist, um dem Tabaksgeruch im Munde zu zerstüren. Diese Kügelchen werden aber mit der Zelt hart und
besitzen eine grane Farbe, um sie weisser und weicher zu
erhalten, wendet man folgendes Verfahren an:

Trockner Chlorkalk 12 Gran

Zucker 1 Unze

Gepülverter Traganth 20 Gran.

Man übergiesst den Chlorkalk mit etwas Wasser, lässt die Flüssigkeit sich setzen und giesst das Klare ab, wiederholt diess nochmals, und filtrirt die erhaltenen Auflösungen, mit denen man dann das Gemenge von Zucker und Gummi mengt, um aus dem Teige Kügelchen von 19—20 Gran zu bilden, denen man durch ein ätherisches Oel noch einen angenehmen Geruch ertheilen kann. Sie gleichen in ihrer Wirkung den vorigen. Uebrigens ist der Gebrauch dieser Medicamente so wenig dem Zahnfleische nachtheilig, dass der Chlorkalk vielmehr mit dem besten Erfülge gegen Ulcerationen des Zahnfleisches angewendet wird. Angelot, Arzt zu Briancon, lässt zu diesem Behufe das wunde Zahnfleisch mit folgender Auflösung waschen:

Chlorkalk 15 — 30 Gran

Gummiwasser 1 Unze

Orangenschaalensyrup 34

sin die Auflösung und streicht damit fortwährend auf dieselbe Stelle, bis sie trocken ist, und die Farbe die gewünschte Tiefe hat. Um das Eintrocknen zu befördern nimmt men die Arbeit im Sonnenschein oder am warmen Ofen vor. Je länger man auf derselben Stelle bürstet um deste dunkler wird die Farbe. *)

7) Neue Metalbcompositionen.

Der amerikanische Consul T. Appleton zu Livorno theilt die Nachricht mit, dass einer seiner Freunde daschist eine Legirung zum Platiren der Eisens erfunden hat. soll leicht und mit geringen Kosten angewendet wertlen konnen, eine Verbindung (amalgam) mit dem Eisen bilden, dasselbe bis zu einer gewissen Tiefe durchdringen und so gegen Rost schützen, indem sie weder bei gewöhnlicher noch bei erhoheter Temperatur sich oxydiren soll. Sie ist übrigens eine Verbindung vieler Metalle. Sie macht die damit überzogenen Gegenstände nicht spröder und schadet selbst. den Messerschneiden nicht, zugleich bildet sie nur eine so dunne Lage, dass sie selbst die feinsten Linien auf metallischen Oberflächen nicht verwischt und auf einem zur Hälfte damit überzogenen Gegenstande nicht durch das Gefuhl entdeckt werden kann. Uibrigens nähert sich die Farbe der plattirten An fehlerhaften Stellen des Eisens oder anderer Waare. damit überzogener Metalle haftet die Legirung nicht, von verzinnten aber kann sie niemals getrennt werden, ja der Ueberzug haftet so fest, dass zwei damit überzogene Eisenstücke ins Feuer gebracht und durch Schweissen mit einander vereinigt werden können ohne dem Ueberzuge zu schaden. Zu Bologna hat sich bereits eine Gesellschaft mit einem Capitale von 100,000 Dollars gebildet um damit überzogene Bleche zu liefern, die freilich, wenn diese Angaben richtig sind, den verzinnten weit vorzuziehen sein würden.

Der Erfinder dieser merkwürdigen Legirung hat auch, ein goldähnliches Metallgemisch entdeckt das in Farbe und

Journ, de connaissances assellés et trot. No. 27 1827

Gewicht vollkommen dem Golde gleichen soll — er nennt es Artimemantico. Es soll nicht aplaufen, *) Diess wurde jedoch bisher von allen ähnlichen Compositionen behauptet, ohne dass es sich bei irgend einer bestätigt hätte, wir lassen diesen Umstand also auch dahin gestellt sein, bis die Legirung allgemeiner in den Händen des Publikums sein wird. Uebrigens möchte die Erfindung eines vollkommen dem Golde ähnlichen Gemisches wohl wünschenswerth sein, da das ächte Gold durch die Plattirfabriken von Birming ham allein wohl nach und nach immer seltner werden muss. Für 50,000 Pt. Sterl. Gold und Silber verbrauchen diese Fabriken alljährlich, die für immer dem Handel entzogen sind. (Edinb. phil. Journ. Oct. — Decb. 1827.)

^{**)} Eqinb. Journ, of Sc. No. XV.

Intelligenzblatt.

Theorie der Polytechnochemie. Ein Versuch von K. W. G. Kustner. Ir. Th. Einleitung. Eisensch bei Joh. Fr. Baerecke 1827. 8, 544 S.

Um Zweck und Inhalt dieses Werkes zu bezeichnen, heben wir einige Stellen der Vorrede aus: "Ehemals letnie die Chemie von den Gewerben, in unsern Tagen gelangen Gewerbserzengnisse nur dort zur zeitgemassen, moglichst hohen Vervollkommnung, wo ein ehen so umlassendes als gründliches Kehnen physischer und chemischer Gesetze der Gewerbsthätigkeit zum Leitstern dient etc. ' "jetzt ist es jedem Gebildeten khr: dass man wissen muss, was die Naturiehre und insbesondere die Chemie zu leisten vermag, wean man, sie in Anspruch nehmend, die moglich beste Weise rohe Stoffe zu erzielen und das zweckmasalgste Verfahren dieselben zu verarbeiten, anszuführen, heabsichtigt Solch Wissen zu fordern, hezweckt unn auch dieres Lehrbach. " "Das Buch zerfällt in zwei nahe gleich starke Abtheilungen von denen die vorliegende das Wort Einleitung zur Teberschrift erhalten hat, weil sie - nach vorangegangener Bestimmung des Gegenstandes und der zur geistigen Aueignung desselben erforderlichen Mittel - als nothwendige Vorhereitung zur Aufstellung der Gesetze der Chemie — die Hauptmomente des beschreibenden Theiles derselben darbietet etc. ,,Die folgende Abtheilung wird zuvorderst beginnen mit einer Betrachtung aller Gesetze des gemeinsamen chemischen Wirkens und dieset folgen lassen, in einer, von der Natur der Gewerbe selbst abgefeiteten Ordnung, die Erklarungen aller den Gewerbs-betrieb begleitenden chemischen Erscheinungen, in solcher Weise, dass darans jeder Gewerbsmann zu erschen vermag, warum er so und nicht anders verfahren muss, wenn er ausgezeichnete Brzeugnisse seiner Arbeit hervorhriugen will. **

Einige Worte über Stiftung und Zweck eines polytechnischen Cassenvereins. Eine Einladungschrift von T. L. Husse. Schneberg beim Verfasser und Leipzig im Burean der Elbeblätter 1828. 4. 45 S. Preis 12 Gr.

Wenn auch das hier angezeigte Schriftchen, streng genommen, nicht in das Gebiet unsrer Zeitschrift gehort, so
halten wir es doch für Pflicht, allen die sich für Gewerbswesen interessiren, hiermit dasselbe zu emplehlen.
Es ist ein wahres Wort zu seiner Zeit gesprochen, dem
Jeder mit Vergnügen sein Ohr leiben wird. Sachsens Patrioten ist es geweiht, und für Sachsen gilt auch zunüchst
das hier eindringlich und klar Entwickelte. Mögen sie der

Noth des Vaterlandes eingedeuk, dem trefflichen Verfasser die Hand bieten, wie es schon mehrcre gethan haben, den edlen Zweck zu fördern, um den es sich hier handelt: - die Errichtung eines polytechnischen Cassenvereins! Was unter einem solchen verstanden ist, mag man in der Schrift nachlesen, und sich aus ihr überzeugen, dass es sich hier um keine chimärischen Pläne handelt, soudern nur das gewiss Ereichbare beabsichtigt wird. Ueberdem ist die Schrift so reich an eigenen trefflichen Bemerkungen über Gewerbs - und Handelsverbältnisse überhaupt, dass niemand und sollte er auch unter, so glücklichen Verhältnissen leben, die ihm die Noth seiner Brüder nicht erkennen lassen, oder er nicht geneigt sein, sich direkt für das zu gründende Institut zu interessiren, sie doch ohne vielfache Belehrung aus der Hand legen, und nicht bedauern wird, durch die Anschassung des Schriftchens, dessen Ertrag dem Industrievereine zu Gute kommt, indirekt etwas zur Abhülfe der Gebrechen sächsischen Gewerbswesens beigetragen zu haben.

Literatur der Mathematik, Natur - und Gewerbskunde mit Inbegriff der Kriegskunst und anderer Künste, ausser den schönen, seit der Mitte des achtzehnten Jahrhunderts bis auf die neueste Zeit; systematisch bearbeitet und mit den nötligen Registern versehen von Johann Samuel Ersch. Neue fortgesetzte Ausgabe von Dr. Franz Wilhelm Schweigger-Seidel. (Aus der neuen Ausgabe des Handbuchs der deutschen Literatur besonders abgedruckt.) Leipzig F. A. Brockhaus 1828. gr. 8. X. u. 1789 S.

Ein wichtiges und uneutbehrliches Werk, das in keiner Bibliothek eines Freundes der Natur- und Gewerbskunde fehlen darf! Durch die neue mit deutschem Fleisse und aufopfernder Beharrlichkeit ausgeführte Bearbeitung hat sich Hr. Dr. Schweigger-Seidel ein Verdienst um unsere Literatur erworben, dem die ehrenvollste Anerkennung gewiss zu Theil werden wird. Unter den Rubriken: Mathematik, Naturkunde und Gewerbskunde findet man hier eine vollständige Aufzählung aller Schriften aus den genannten Fächern in einer höchst zweckmässigen systematischen Anordnung, welche schon an sich das Außnchen erleichtert, deren Branchbarkeit aber auch noch durch eine systematische Uebersicht des Inhaltes und ein Autoren-und ein Sachregister erhöht wird. War auch anfangs für die ganze Arbeit, die um nur jemals ein Ende zu finden, nur bis zu einer gewissen Zeit fortgesetzt werden konnte, das Jahr 1822 als Schlussjahr festgesetzt, so hat sie doch der Verf. in einem besondern Nachtrage bis zum Schlusse des Jahres 1826 ausgedehnt, wodurch das Werk natürlich ausserordentlich gewonnen hat.

Jahrbücher des kaiserlichen königlichen polytechnischen Institutes in Wicn. In Verbindung mit den Prosessoren des Institutes, herausgegeben von dem Direktor Johann Joseph Prechtl. Zwölfter Band mit 3 Kupfertaseln. Wien 1828 bei Carl Gerold.

Der vorliegende Band euthält ausser zwei kleinen Originalaufsätzen von Altmäller und Burg (deren erster nächstens im Auszuge in diesem Journale mitgetheilt werden soll) den Beschluss des im 11. Bande abgebrochenen, ausführlichen Berichtes über die Fortschritte der Chemie im Jahre 1826 und die Fortsetzung des Repertoriums der Brfindungen und Verbesserungen in den technischen Künsten und Gewerben von Karmarsch, zo wie endlich östreichische, französische und englische Patente.

Druckfehler.

- S. 26 Z. 12 v. u. at. Kohlenlasche I. Kohlenlösche.
 S. 108 9 st. Hearel I. Heard.
 S. 125 22 v. o. 1. bernsteinsaures st. bezoesaures.

'Intelligenzblatt No. L. Z. 17 v. u. l. Anordnung st. Anwendung.

- S. 131 Z. 4 v. h. st. Salpetersäure 1. Schweselsäure.
- 164 18 v. o. st.: Qiumsiure I. Olemsiure.
- 166 fehlt über dem Aufsatze: XXIV.
- 217 Z. 8 st. Chlorkals I. Chlorkalks.
- --- 844 --- 8 v. u. 1. Sublimat st. Subblimat.
- -450 -1 v. o. l. D. st. C_{\star}
- 454 1 v. o. l. E. st. D.

Inhalt des ersten Bandes. Brutes Heft.

Ant Mott des Herstres cherz	J
I. Jeber die Kultur des Weinstocks und die Bearbeitung des Mostes zu Wein; mit besonderer Beziehung auf die Production des Weins im nördlichen Deutschland. Vom Geh. Rathe Prof. Dr. Herm bstädt, Behandlung der weissen Weine in Frankreich. Behandlung der rothen Weine in Frankreich. Die Fabrikation der Weine in Frankreich. Bemerkungen zur Veradlung der in nördlichen Ländern erzielten Weine,	9
II. Wie verhält sich der Ertrag des Ackerbodens bei dem Anbau der Kattoffeln, gegen den Anbau des Roggens, wenn beide auf Brandtwein verarbeitet werden und die davon abfallende Schlämpe zur Ernährung des Viehes benutzt wird? Vom Geh. Rathe, Professor Dr. Hermbstädt.	19
 111. Ueber das Knochenmehl, als Düngungsmittel für Gärten und Accker. Vom Bergeommissionsrathe Prof. Lampadius. 1) Ueber die Herstellung eines guten Knochenmehls. 2) Anwendung des Knochenmehls im Garten. 3) Anwendung des Knochenmehls auf Aeckern. 	23
IV. Beschreibung des Verfahrens, silber - und goldhalti- ges Kupfer durch Schwefelsäure zu scheiden. Vom B. C. R. Prof. Lampadius.	29
V. Ueber Weisskupfer. Vom Herausgeber. Mangankupfer. Nickelkupfer. Chemische Zerlegung einer Kobaltspeise von dem Blanfarbewerke zu Schwarzenfels bei Schlüchterp.	32
VI. Ueber die gegenseitigen Einwirkungen, welche zwischen den Schwefelmetallen und dem Bleioxyde statt finden. Von Fournet. 1) Wirkung zwischen Schwefelsilber und Bleioxyd. 2) Wirkung zwischen Schwefelkupfer und Bleioxyd. 3) Wirkung zwischen Schwefelblei und Bleioxyd. 4) Wirkung zwischen Schwefelwismuth und Bleioxyd. 5) Wirkung zwischen Schwefelspiessglanz und Bleioxyd. 6) Wirkung zwischen Schwefelsenik und Bleioxyd. 7) Wirkung zwischen Schwefelsen und Bleioxyd. 8) Wirkung zwischen Schwefelzink und Bleioxyd. 9) Wirkung zwischen Schwefelzink und Bleioxyd. 9) Wirkung zwischen Schwefelzink und Bleioxyd. 9) Wirkung zwischen Schwefelzink und Bleioxyd.	48
VII. Bemerkungen, die Kenntniss der Silberbleude oder des Rothgiltigerzes betreffend. Vom Prof. Dr. Breithaupt.	81

VIII. Ueber den Bablah. Vom Herausgeber.	8
1X. Neue Untersuchungen über den Farbestoff des Krapp von Colin, Robiquet und Köchlin.	. 8
X. Ueber die Bereitung der alkalischen Chloritre. Von Henry (dem Sohne). Kalkchlorür. (Chlorkalk), flüssiges Kalkchlorür, Magnesia- chlorür, Natronchlorür.	10
XI. Mittheilungen aus dem Bülletin des sciences tech- nologiques par Dubruufaut, vom B. C. R. Professor Lampadius	
N 6. 8. 1827.	
1) Versuche, das Brod durch kohlensaures Ammoniak oder Natron porös zu machen, von Colquhoun. 2) Bussy und Lecanu über Einwirkung der Salpetersäure auf wei- che Thierfette. 3) Payen, Zuckergehalt der Melonen. 4) Neue braune Mineralfarbe.	
No. 4.	
 Ausziehung des Bleies aus seinen Erzen durch Emigniure. Payeu über des Fetichtwerden maucher Zuckenarten. Angebliches Bleiweisssurrogat. 	
 XII. Notizen. I) Notiz über einige neue Hiittenprodukte vom Bergrath Zinken. ken. 2) Möring's Milchprobe. 3) Spiritus pyroxylicus. 4) Blauer Glassiuss mit Kupfer gefärbt. 	
Intelligenzblatt.	11:
Zweites Heft.	
XIII. Ueber die Anwendung des Wasserglases des Hrn.	
Hofrath Fuchs als Sicherungsmittel gegen Feuersgefahr. Vom B. C. R. Prof. Lampadius.	115
XIV. Ueber den Gebrauch des Schwefelalkohols zur Be- reitung von Firnissen und Kütten. Vom B. C. R. und	
Prof. Lampadius. 1) Zubereitung einiger Firnissextrakte.	117
a) Bernsteinfirnissextrakt. b) Mastixextract. 2) Bearbeitung des Federharzes (Kautschuck.)	
XV. Ueber einen farblosen Lackfirniss von Hare Verfahren beim Bleichen des Körner- oder Schelllack.	120
XVI. Untersuchung des chinesischen Firnisses. Von Ma- caire-Prinsep	122
XVII. Beobachtungen über die nachtheilige Wirkung einer mit Salpetersäure verunreinigten Schwefelsäure, bei ihrem Gebrauche zur Scheidung des gold - und silberhaltigen Kupfers. Vom Geh. Rathe und Prof. Dr.	
Hermbstädt. XVIII. Neue Methode, den Silbergehalt einer Kupferle-	128
girung vermittelst eines Aëroscops zh bestimmen. Vom Prof. Zenneck.	132
1. Beschreibung des Aëroscops, des dazu nötbigen Apparats und	

•

MtN. Die Silberprobe für arme Geschicke zu Sala in West- mauland. Vom Oberhüttenamtsassessor Winkler S.	14(.
XX. Ueber das Bier. Vom Geh. Hofr. Ritter Dr. Wurzer	14.,
XXI. Bemerkungen über einige wichtige Gegenstände der Gesundheitspolizei und deren Verbesserung. Vom Geh. Rath und Prof. Dr. Herm bstädt	147
XXIL Die Zubereitung der Seife zu krystallisationsfreiem Opodeldok. Von Carl Enzmann	15 3
XXIII. Untersuchungen über die freiwillige Zersetzung des Käse, über das Käsoxyd und die Kässäure. Von Bracconot Prüfung des Käsoxydes. Prüfung der Kässäure. Prüfung des unauflöslichen von der Zersetzung des Käse gebliebenen Rückstandes.	15 5
XXIV. Vergleichung der verschiedenen Beleuchtungs- arten. Von Peciet. Methode zur Bestimmung der Lichtstärke. Beieuchtung mit festen Substanzen. Beleuchtung mit Oel. Gasbeleuchtung.	166
XXV. Mittheilungen aus dem Bulletin des sciences tech- nologiques. Vom B. C.R. und Prof. Lampadius. No. 5.	206
 Vervollkommung des Stahls. Methode das Gumeisen zu verbessern. Mictallurgie pratique par D. et L. Ueber das Eisenumschmelzen und Frischen mit Torf. Ueber den Vortheil kleiner Cupoloüfen beim Eisenumschmelzen. 	
No. 6. 1) Coaksbereitung. 2) Zinnhüttenprodukte. 3) Verfülschung des schwefelsauren Quinin.	•
No. 7. 1) Die Zobereitung der Krapplacke nach Robiquet und Colin. 2) Gautier's Verfahren, das eisenblausaure Kali zu bereiten. 3) Ledham's neue Methode das Leuchtgas der Steinkohlen zu reinigen. 4) Kimbal's Methode das Eisen in Stahl umzuändern. 5) Ueber Alkoholbereitung aus Flechten. 6) Tilloy's Verfahren, Morphin aus Mohnkapseln zu ziehen.	:
No. 8. 1) Vicat über künstliche Pazzohne. 2) Bereitung des Chlor-kalks nach Chevallies, 3) Pope's Verbesserung der Seife.	
XXVI. Notizen.	221
1) Verlahren des Kantschnek in Beuteln zu dünnen Flächen auszudehnen und über flüssiges Kautschuck. 2) Copalfirniss. 3) Oelbleiche. 4) Grüner Oelfirniss. 5) Gummilack. 6) Schwärzung der Haare. 7) Untersuchnug altrömischer Minzen. 8) Bromverkanf und Anfrage wegen Brom. 9) Ueber Zerlegung und Bildung der schweselsauren Magnesia und des aus dieser und schweselsaurem Kali sich bildenden Doppelsalzes im Grossen. 10) Ueber die technische Beuntzung der Metallseisen.	
Intelligenzblatt.	
•	

Driftes Reft. XXVII. Technisch-chemische Prüfung mehrerer Steinkohlenarten Yom B. C. R. und Prof. Lampadius S. 233. 1, Ueber 15 verschiedene meist deutsche Steinkohlen. 2, Prüfung und Characteristik zweier Steinkobbin aus Toskana. XXVIII. Technisch - chemische Prüfung mehrerer sächsischen Torfarten. Vom B. C. R. Prof. Lampadius. 1) Einleitung, 2) Resultate der Prüfung von 21 Torforten, 3, Vergleichung der Heitzkraft von Torfkoblen unter sich und mit Fichtenholz, 4) Vergleichnug der Producte verschiedener Torfarten, welche sie bei der trocknen Destillation geben, 5) Schlassanmerkung, Nachschrift. Zusammenstellung einiger verwandten neueren Forschungen, vom Herausgeber 1) Zenneck's Untersuching von Moderbodenarten aus Wiretemberg und über Holzhumus. 2, Dersetbe über Humussäure. 3, Wie gmann's Untersuchungen über Rasenaisenstein, blaue Eisenerde, Gehalt des schadigen, gelben Thoneisensteins an Humassäure und über mineralisirte Humussäure überhaupt. XXIX. Ueber die chemische Untersuchung der Schlammbäder. Vom Dr. Witting 284 1 , Einleitung, 2 , Chemisch-physikalische Untersuchung des Badeschlammes zu Fistel, a über die Erzeugung des Schlammes selbst, by physische Beschreibung beider Schlammarten, c) chemische Untersuchung beider Schlammarten. XXX. Acue Methode den Silbergehalt einer Kupferlegirung vermittelst eines Aeroscops zu bestimmen. Vom Prof. Zenneck. (Fortsetzung) 296 II. Ueber das Verhalten des Kupfers, des Silbers und ihrer Legirangen zur Salzsäure. A. Verhalten des reinen Kupfers zur Salzsäure, 1) Verhalten des Kupfers zur Salzsäure bei freieinwirkender atmosphärischer Luft, 2, Verhalten des Kupfers zur Salzsäuce bei Bedeckung der Flüssigkeit mit fettem Oel. B. Verhalten des reinen Silbers zur Salzsäure. C. Verhalten eines mit Ampfer legirten Silbers zur Salzsäure, 1) Formel und Regel zur Berechnung des Silbergehalten einer Legirung, wenn diese ganzlich zur Anflösung gehracht wird, nebst dem Beweis der Formel, 2, Formel und Regel zur Berechnung des Silbergehalts einer Legirung, wenn diese bei der Auflüsung einen Silberrest zurücklässt, nebst dem Beweis der Formel, Uebersicht der Resultate von dem Verhältniss des Kupfers. des Silbers und ihrer Legirungen zur Selzsäure, XXXI. Nachrichten über die Silber- und Bleischmelzprocesse zu Sala in Westmanland. Yom Oberhüttenamtsassessor Winkler Einleitung. Die arme Roharbeit, Rohofen, Schmelzverfahren,

Ofenarbeit, Zusammensetzung des Randes, Das Zubreimen

XXXII. Ueber das Vorkommen und die Gewinnung den Cadmium. Zusammenstellung der neuesten Nachrich-

des Robsteins,

ten darüber, vom Heransgeber

XXXIII. Mittheilungen aus dem Bulletin des sciences tech- nologiques. Vom B. C. R. und Prof. Lampadius 3 No. 10.	47
1) Ueber Wein- und Alkoholbereitung aus Trauben, 2) Ueber die chemische Mischung und den Gebrauch der Tabaksasche von Payen, 3) Ueber die Darstellung der Citronensäure aus Johannisbeeren von Chevallier u. Til-	•
loy, 4) Beobachtungen über das Silberabtreiben von Payen, 5) Ueber einige Platinlegirungen von Cooper, 6) Schwe- felsäure zum Durchlöchern der Stahlplatten, 7) Peclet's Traité de l'eclairage.	
No. 11. 1) Hensmann's Preisschrift filter Entfuselung des Brannt- weins. 2) Manuel du Fabricant et de l'epurateur d'hui- les, suivi d'un Aperçu sur l'eclairage par le gaz. M. Julia Fontenelle, 3) Nachricht über die Gewinnung des Schwe-	
felantimons zu Malbose, 4) Emmet's neue Bleichmethode der Leinwand, 5) Knowli's und Duesbury's Vervoll- kommung der Gerberei.	
 Hasting's Methode das Holz in der Erde gegen Fäul- niss zu schützen, 2) Nadau's leichtes Verfahren Pflanzenab- drücke zu erhalten. 	,
Nachschrift. Einige Bemerkungen zu den vorstehenden Mit- theilungen über verwandte Gegenstände, vom Herausgeber 3 Mostmessungen. Uralisches Metall, Spilsbury's Methode zu gerben. Anwendung des Steinkohlentheers.	357
XXXIV. Notizen. 1) Verfahren bei fabrikmässiger Bereitung des Salmiaks und der Phosphorsäure mittelst salzsauren Baryts, 2) Anwendung des Jods in der Färberei, 3) Kupfersalz zum Kettundrucken, 4) Lithographie. Bereitung lihtographischer Tinte und autographischen Papiers.	365
Viertes Heft.	
XXXV. Bemerkungen über die beste Verfahrungsart, die Kartoffeln auf Brandtwein zu verarbeiten. Vom Geh. Rathe Prof. Dr. Hermbstädt.	371
	381
XXXVII. Ueber den Alkoholgehalt der vorzüglichsten französischen Weine. Von Julia-Fontenelle	388
•	394
XXXIX. Ueber die Benutzung der bituminösen Kalkstein- kugeln zu Parker's Zement. Vom Prof. Pasch	426
XL. Neue Methode, den Silbergehalt einer Kupferlegirung vermittelst eines Aëroscops zu bestimmen. Vom Prof.	x~ ∪
III. Praktische Anwendung der neuen Methode, den Silbergehalt	4 23
einer Kupserlegirung vermittelst eines Aeroscops zu bestimmen. A. Angabe der zur Untersuchung einer Legirung nach dieser Methode ersorderlichen Gegenstände, ihrer dabei nöthigen Ei- genschaften und ihrer Behandlungsart.	
1) Nöthige Beschaffenheit der Legirung. 2) Feinheit der Waage	-

und der Sewichte. 3, Kelonierliche Beschaffenheit der Accoscope, ihres Gestells und ihres Kühiblechs. 4) Auffssungs-, Bedeckungs- und Reinigungsmittel. 5) Mittel der Erhitzung und Regulitung derselben.

B. Hinweisung auf gewisse Formeln, Regeln und Tabellen zur Berechnung der Löthigkeit einer zersetzten Legirung.

Formeln für die Correktion des erhaltenen Gasvolumens.
 Formeln für die Bestimmung der Löthigkeit einer Legirung.
 Tabelle zur leichtern Berechnung der Löthigkeit einer Legirung u. s. w.

C. Beschreibung des ganzen Verfahrens, um nach dieser Me-

thode die Löttigkeit einer Legirung zu bestimmen.

D. Reispiele v. Bestmannungen d. Lüthigkeit untersachter Legirungen.
E. Beantwortung der wichtigsten Linwürfe gegen die Auwenbarkeit dieser neuen Methode.

XLI. Versuche zur Vervollkommung der Amalgamation der Silbererze. Vom B. C. R. Prof. Lam pad ins S. 4
Erste Reihe von Versuchen, die Warmamalgamation betreffend.
Zweite — über die Dwoxydation der Amalgamirerze mit Kohle,
Dritte — die Zermelmung des Erzes während der Amalgamation durch eiserne Kugeln zu bewerkstelligen, betreffend.

XLN, Nachrichten über die Silber- und Bleischmelzprocesse zu Sala in Westmanland. Vom Oberhütten-

amtaassessor Wickler. (Schluss.)

Die Bleiarheit. Die Bleibfen. Präzipitationsmittel und Beschikkungsverhältnisse, Schmelzprodukte. Das Abtreiben der Werke. Die Treibearheit. Treibeprodukte. Bleiverluste beim Abtreiben, Das Blicksilber. Das Abtreiben auf Aftern, Das Reinbreunen, Finnung auf dem Treibeheerde, Oekon, Notiz.

XLHI, Mittheilungen aus dem Bulletin des sciences technologiques. Vom B. C. R. Prof. Lampadins. 496 No. 1, 1828.

1) Untersuchungen über den Krapp von Robiquet, Colin, Kuhlmann und Köchlin. 2) Bergues, die Kanst des Färbens. 3) Boussingault über Zugutemschen goldhaltiger Kiese. 4) Desmarest, über des Klären der Syrupe. 5) Cam-uood, ein neues Färbeholz. 6, Boutron-Charlard über das Cöllner Gelb. 7) Ham's Verlahren, Bielweis zu bereien. 8) Payen über den Borax. 9) Anwendung der Soda statt der Pottasche beim Leinwandbleichen.

XLIV. Notizen.

1) Beautzung der Altheewerzel zum Leimen des Papieren.

2) Mani- oder Manitharz.

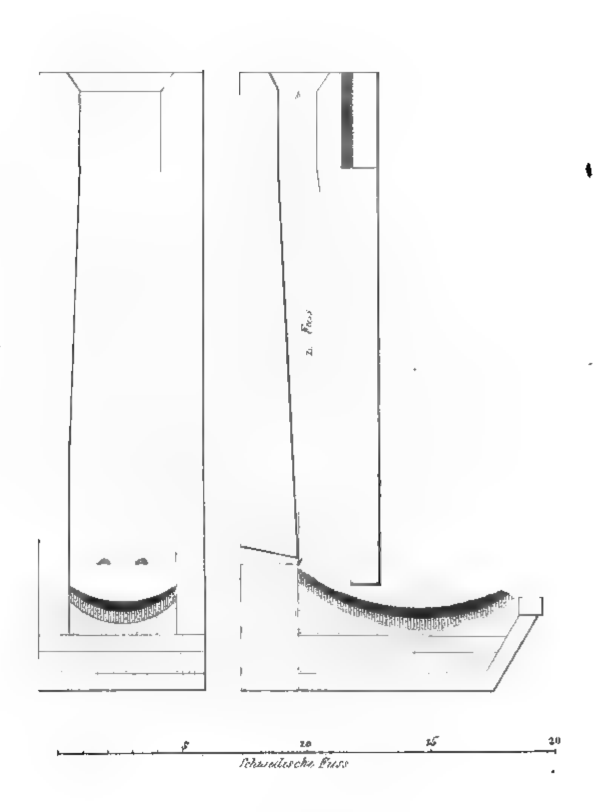
3) Lampadina's Grundriss der allgemeinen Hüttenkunde, Stahlbereitung. Zink, verschiedenes Verhalten desselben. Nickel, Anwendung und Darstellung desselben. Beuntzung der Speise. Sitherfeinbreunen.

4) Anwendung des Chlorkalks zu desinficirenden Mundwässern, Pastillen und Zahrpulver.

5) Eisenschlacken geblütet durch Entglasung.

6) Verfahren beim Bronziren kupferner oder bronzener Statuen, Medaillen u. s. w. 7) Neue Metallcompositionen.

Intelligenzblatt.

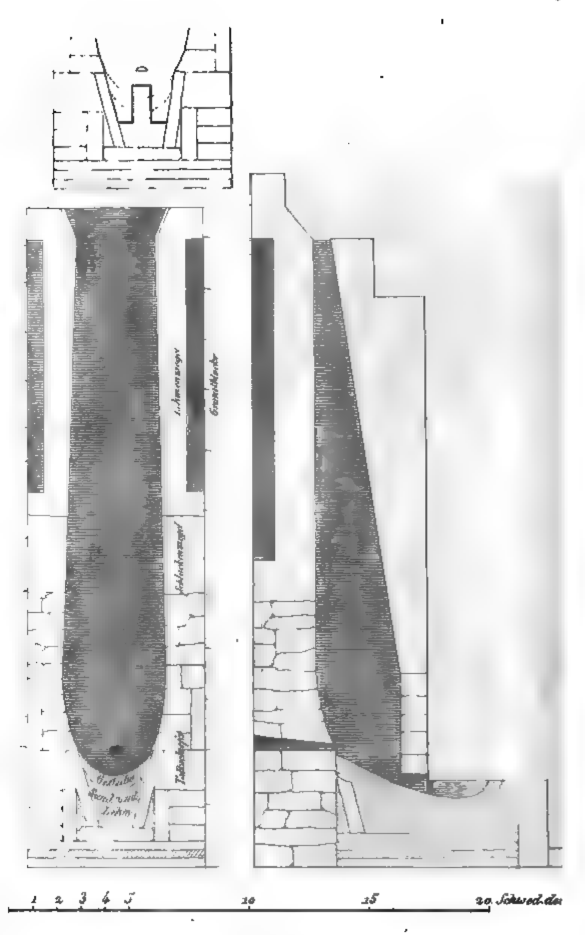


J. f. T.u. o. Ch. B.s. H.J.

.

.

•



J. L. T. W. O. Ch. B. H.4.



Literarischer Anzeiger.

1828. No. IV.

(Dieser literarische Anzeiger erscheint monatlich und wird dem Journale für technische und ökonomische Chemie herausgegeben von O. L. Erdmann und den Annalen der Physik und Chemie herausgegeben von I. C. Poggendorff beigeheftet. Die Insertionskosten betragen für die enggedruckte Zeile 1 Gr. no. B. Z.)

Folgende Bücher sind so eben in der Meyer'schen Hofbuchhandlung in Lemgo erschienen und können durch alle solide Buchhandlungen des In- und Auslandes bezogen werden:

Archiv des Apothekervereins im nördlichen Deutschland. Herausgegehen vom Hofrath Dr. R. Brandes. Jahrgang 1828. (Band 24 — 27 incl. umfassend.) gr. 8. geh. 6 Thlr.

- für Geschichte und Alterthumskunde Westphalens. Herausgegeben von Dr. Paul Wigand. 3r Band, 1s Heft. 8. geh. mit Steintafeln. (Der Jahrgang 4 Hefte umfassend.) 2 Thlr.

Brandes, Dr. R., Beleuchtung der Homöopathie vom pharmaceutischen Standpunkte. Nebst einem Anhange vom alten Criticus. gr. 8.

Weihe, Dr. A., deutsche Gräser für Botaniker und Oeconomen.
4s Heft.

1 Thlr.

Zeitung, pharmaceutische, d. Apothekervereins im nördl. Deutschland. Herausg. vom Hofr. Dr. R. Brandes. Jahrg. 1828. 1 Thlr. 8 Gr.

Lemgo, im Februar 1828.

So eben ist erschienen und versandt:

Journal für technische und ökonomische Chemie. Auch unter dem Titel: Die neuesten Forschungen im Gebiete der technischen und ökonomischen Chemie. Herausgegeben von O. L. Erdmann. Jahrgang 1828, 1r Band 3s Heft mit 1 Kupfert, gr. 8. brosch. Preis des Jahrgangs von 3 Bänden oder 12 Heften 8 Thlr.

Enthält:

27, Technisch-chemische Prüfung mehrerer Steinkohlenarten. Von Lampadius; 28, Technisch-chemische Prüfung mehrerer sächsischen Torfarten. Von Demselben; 29, Ueber die chemische Untersuchung der Schlammbäder. Von Witting; 30, Neue Methode den Silbergehalt einer Kupferlegirung vermittelst eines Aëroscops zu bestimmen. Von Zenneck (Fortsetzung); 31, Nachrichten über die Silber- und Bleischmelzprocesse zu Sala in Westmenland. Von Winkler; 32, Ueber das Vorkommen und die Gewinnung

des Cadmium. Zusammenstellung der neuesten Nachrichten darüber. Vom Herausgeher; 33, Mittheilungen aus dem Bulletin des sciences technologiques. Von Lumpadius; 34, Notizen.

Leipzig, 25 Marz 1828.

Joh. Ambr. Barth.

Pharmacopoca Borussica oder

Preussische Parmacopoe.

Latesnisch en überzetzt

und mit

Anmerkungen und Zusatzen begleitet

Dr. Carl If Thelm Inch.

weil, Königt, Hofeath und Professor der Chamie, Naturgeschichte und Diätenk, Mitghed mehrerer Gesellschaften etc. etc.
Vierte, vollig ungearbeitete Auflage

W. Raab,
Apotheker in Bayrenth,
Mit einer Vorrede

Dr. Johann Andreas Buchner.

Pranumerationspreis gegen Zurückgabe der dritten Auflage fl. 2, 42 kr. oler 1 Thir. 12 Gr. sachs. Subscriptionspreis his Michaelis 1828. R. 3.3 36 Kr. oder 2 Thir. sachs.

Ladenpreis fl. 5, 12 Kr. oder 3 Thir. 8 Gr. eachs.
Ueber den grossen Nutzen, welchen die vom seel. Profesuch besorgte Bearbeitung, besonders angebenden Pharmaceuten seleistet hat, herrscht nur eine Stimme, und drei nach einander olgende starke Auflegen haben über ihren Werth hinlanglick entschieden.

Diese neue vierte Auslage wird sich, durch die sorgsaltigeBearbeitung des mit viel, hrigen praktischen Ersabrungen und
vorzüglichen pharmaceutischen Kenntnissen ansgerusteten Ueberactsers, von den drei fruher erschienenen, durch die beigefugten.
Noten, welche kurz und handig das Neueste, und vorzuglich in
praktischer Hinsicht das Nutzlichste entbalten werden, auch zugleich durch Wohlfeilheit auszeichnen und somit gewiss nicht
nur ellen Pharmaceuten, sondern auch jedem Arzte eine willkommene Ersebeinung seyn.

Subscriptionspreis. Das Ganze wird einen gr. Quart Band von eiren 36 Bogen bilden, welchen ich bis zu Michaelis 1828 um den Subscriptionspreis von Thir, 2 sachs, oder fl. 3, 36 Kr. erlasse.

Pränumerationspreis. Die Resitzer der dritten Auflage durfen dieselbe entweder an mich direct, oder en jede andere Buchhandlung jedoch franco und mit der baaren Einlage von Thir, 1, 12 Gr. oder fl. 2, 42 Kr. einsenden, wogsgen sie seiner Zeit die neue vierte Auflage erhalten.

Ladenpreis, Mit dem Iten October tritt der Ladenpreis, wie bei den frühern Auflagen mit Thir. 3, 8. Gr. sachn, oder

fl. 5, 12 Kr. heatimmt ein.

Ich glaube somit alles gethan zu haben, um die Anschaffung für jeden zu erleichtern. Die Namen der Herren Subscribenten, welche sich bis zum Monat Juli melden, werden, nicht alphabetisch sondern der Folge der Hestellung nach, dem Werke vorgedruckt. Ich bitte also um deutlich geschriebene Einzendung der Namen.

Alle Buchhandluggen Deutschlands und der Schweiz nehmen Subscription und Pranumeration an.

Nurnberg , am 19. Márz 1828.

Johann Adam Stein.

be Verlage der Helwingschen Hofbuchhandlung in Honnover ist erschienen und in allen Buchhandlungen zu haben:

Matthaei, Dr. C. Chr., Untersuchung über des gelbe Fieler, Beautwortung der von der Regierung des Herzogthums Oldenburg im Jahr 1822 aufgegebenen Fragen, die von der medicinischen Facultaet in Berlin des Preises würdig erklärt ist. gr. 8. cartonnirt (59 Bogen) Velinpap. 2 Theile mit einer Karte von Leuteman. 5 Thlr. 12 Gr.

mit einer Karte von Leuteman. 5 Thlr. 12 Gr. Dumenil, Dr. A., chemische Forschnugen im Gebiete der anorganischen Natur, über 50 Analysen enthaltend. gr. 6. 2 Thlr. 6 Gr.

Epistolarum obscurorum virorum ad D. M. Ortuinum Gratium volumina duo ex tam multis libris conglutinata, quod unus pinguis Cocus per decem annos oves, boves, sues, grues, passeres, auseres etc. coquere, vel aliquis fumosus calefactor centum magna hypocausta per viginti annos ab eis calefecere posset. Accesserunt huic editioni epistola manistri Benedicti Passavanti ad D. Petrum Lysetum et la Complainte de Messire Pierre Lyset sur le trépaz de son feu nez, (wozu Herr Domprediger Dr. Hotermundt, eine Vorrede mit historischen Notizen über die Verhaltnisse, welche die Veranlassung zu diesen Briefen gegeben und Nachrichten über die darin vorkommenden Haupt-Personen geschrieben.) gr. 8. 1 Thlr. 6 Gc.

Einladung zur Subscription.

Flora von Pommern. Beschreibung der in Vor-und Hinterpommern einheimischen oder unter freiem Himmel leicht fortkommenden Gewächse; nebst Bezeichnung ihres Gebrauchs für die Arznei, Forst- und Landwirthschaft, Gärtnerei, Färberei u. s. w., ihres etwanigen Nutzens oder Schadens. Herausgegeben von G. Homann.

Bis jetzt existirte keine Flora von genz Pommern. Das Publikum empfangt nun die Fruchte dreiseigjahriger ununterbrochener Forschungen eines Mannes, der keine Anstrengungen, keine, selbst kostspielige und für sein Alter beschwerliche Reisen scheute, wenn es galt diejenige Vollstandigkeit zu erreichen. Welche einem zur Bereicherung der Wissenschaft bestimmten Werke nicht fehlen derf. Das Ganze ist auf drei Bande berechnet. Der Druck des ersten Bandes ist bis zur Halfte fertig. Der Subscriptionspreis von 1½ Thir. für den ersten Band besteht bis Ende d. J., und werden die Namen der resp. Subscribenten demselben vorgedruckt. Eine ausführlichere Anzeige ist in jeder Buchhandlung zu erhalten.

C. G. Hendess in Cöslin.

So eben ist erschienen und versandt:

Annalen der Physik und Chemie. Herausgegeben zu Berlin von I. C. Poggendorff. Jahrgang 1828 23, oder 12ten Bandes 2s Heit. (der ganzen Folge 88ten Bandes 2s Helt.) Mit 1 Kupfert. gr. 8 brosch. Preis des Jahrgangs von 12 Heiten 9 Thlr. 8 Gr.

Enthält: 1) Ueber die Zusammendrückbarkeit der Flüssigkeiten. Von den IIII. Colladon und Sturm aus Genf (Beschluss); 2) Ueber das Licht. Von Hrn. Fresnel; 3) Zerlegung einiger vegetabilischen Substanzen, Von Hrn. Marzet; 4) Neue Bereitungsart des Silberoxyd-Ammoniaks; 5) Ueber künstliche Bildung von Harnstoff. Von F. Kühler; 6) Versuch über einige Stuckstoffoxydsäure-Salze. Von Dr. H. Hess; 7) Ueber die Zusammenstellung einiger organischen Substanzen. Von William Prout; 8) Ueber einen besondern Fall von dauernder Einwirkung, welche die chemischen Eigenschaften eines Metalls noch lange nach dessen Berührung mit einem andern Metalle erleiden. Von A. van Beek; 9) Ueber das Leitvermögen verschiedener Metalle für die Elektricität. Von W. Harris; 10) Ueber das Warme-Leitvermögen der vorzüglichsten Metalle und einiger erdigen Substanzen. Von Hrn. Despretz; 11) Ueber einen den Goldpurpur ähnlichen Silberniederschlag. Von G. Frick; 12) Ueber die unterphosphorichtsauren Salze. Von II. Rose (Beschluss); 13) Ueber die allgemeinen Gesetze der stündlichen Schwankungen des Barometers. Von A. von Humboldt; 14) Ueber den Einfluss des Mondes auf die Verminderung des Drucks der Atmosphäre. Von IIrn. Flaugergues; 15) Besondere Erscheinung beim Wasserdampf im Dampferzeuger der Perkin'schen Maschine; 16) Fernere Bestätigungen des Einflusses der Nordlichter auf die Magnetnadel. Von Hrn. Arago; 17) Beobachtung einer Störung der Magnetnadel, bei der am 23. Februar 1828 in den Rheingegenden verspürten Erderschütterung; 18) Ueber den Isopyr, eine neue Miniralspecies. Von W. Haidinger; 19) Chemische Untersuchung des Isopyrs. Von Dr. E. Turner; 20) Ueber die natürliche Naphtaline.

Leipzig, 15 April 1828.

Joh. Ambr. Barth.











